জৈব-ৱদায়ন

[প্রথম খণ্ড]

(ছই খণ্ডে সমাপ্য)

কানাইলাল মুখোপাপ্যায় এমৃ. এস্-সি., ডবলু. বি. ই. এস্,

আাসিন্টান্ট প্রফেসর, বারাসাত গভর্নমেন্ট কলেজ; ভূতপূর্ব লেকচারার কৃষ্ণনগর উইমেন্স কলেজ, কৃষ্ণনগর গভর্নমেন্ট কলেজ, বারাসাত গভর্নমেন্ট কলেজ; ভূতপূর্ব আ্যাসিন্টান্ট প্রফেসর, মৌলানা আজ্ঞাদ কলেজ (কলিকাতা), আচার্য রজেন্দ্রনাথ শীল কলেজ (কোচবিহার)

> বুকল্যাণ্ড প্রাইভেট লিমিটেড ১, শংকর ঘোষ লেন, কলকাতা-৬

প্রক্রাশক: শ্রীজানকীনাথ বস্থ রুকল্যাণ্ড প্রাইভেট লিমিটেড ১নং শংকর ঘোষ লেন। কলকাতা-৬

প্রকাশ: আষাঢ় ১৩৬৬

'মুদ্রাকর: শ্রীগোরীশংকর রায়চৌধুরী বস্থশ্রী প্রেস ৮০।৬ গ্রে ষ্ট্রীট কলকাতা-৬

সূচাপত্ৰ

পৃষ্ঠা	
	অধ্যায় ১. উপক্রমণিকা: জৈব রসায়নের ইতিহাস; জৈব
	বোগের বৈশিষ্টা; জৈব রসায়নের প্রয়োজনীয়তা; জৈব
۵	ষোগের উৎস ; প্রশ্নাবলী।
	অধ্যায় ২. জৈব যৌগের শোধন: কেলাসন; উধ্বাপাতন,
	পাতন, আংশিক পাতন, নিমুচাপ ও অনুপ্রেষ পাতন, বাস্প
	পাতন : দ্রাবক শ্বারা নিক্ষাশন, সক্সলেটের সাহায্যে নিক্ষাশন :
	কোমাটোগ্রাফী, কালাম কোমাটোগ্রাফী, পাতলা শুর কোমাটো-
	গ্রাফী, কাগজ ক্রোমাটোগ্রাফী ; রাসায়নিক পদ্ধতি (শোধন) ;
	জৈব বৌগের শৃষ্ককরণ, বিশৃদ্ধতার পরীক্ষা—গলনাব্ক,
ঙ	স্ফুটনাৰুক; প্ৰশ্নাবলী।
	অধ্যায় ৩. জৈব যোগের বিশ্লেষণঃ কার্বন, হাইড্রোজেন,
	অক্সিজেন, নাইট্রোজেন, সালফার, হ্যালোজেন, ফসফরাস ও
	ধাতব মৌল সনালকরণ ; কার্বন, হাইড্রোজেনের পরিমাণ
	নির্ণয় ; নাইট্রোজেনের পরিমাণ নির্ণয়—ডুমার পদ্ধতি,
	জেলডাল পদ্ধতি ; হ্যালোজেনের পরিমাণ নির্ণর—কেরিয়াস
	পদ্ধতি ; সালফার, ফসফরাস ও অক্সিজেনের পরিমাণ নির্ণয় ;
	স্থূল সংকেত ; আণবিক সংকেত ; আণবিক গুরুত্ব নির্ণয়—ভিক্টর
	মেয়ারের পদ্ধতি, হিমাঙ্কের অবনমন পদ্ধতি, স্ফুটনাঙ্কের
	উন্নয়ন পদ্ধতি, রাসায়নিক পদ্ধতি শ্বারা ক্রৈব অ্যাসিভ ও
२२	জৈব ক্ষারের আণবিক গুরুছ নির্ণর ; প্রশ্মাবলী।
•	অধ্যায় ৪০ জৈব যোগের আণবিক গঠনঃ পরমাণুর গঠন;
	বোজ্যভার ইলেক্ট্রনীয় ভত্ত্ ; তড়িং বোজ্যভা ; সমযোজ্যভা ;
	অসমযোজ্যতা ; কার্বনের যোজ্যতা, কার্বন কার্বন এক বন্ধ,
	ছিবন্ধ ও চিবন্ধ ; বৃত্তাকার বা চক্রাকার বোগ ; পারমাণবিক
	এবং আণবিক অরবাইটাল বা কক্ষীর সম্ হ, s অরবাইটালের
	আরুতি, p অরবাইটালের আরুতি ; সমযোজকের শ্রেণী—

84

অধ্যায় ৫. জৈব যৌগের বিক্রিয়াসমূহ: সম্বিভাজন, অসমবিভাজন, জৈবক্রিয়ার শ্রেণীবিভাগ--প্রতিস্থাপন, যুতযৌগ বা যোগশীল, অপনয়ন ও পুনর্বিন্যাস বিক্রিয়া; প্রশ্নাবলী।

94

অধ্যায় ৬. জৈব যোগের শ্রেণীবিভাগ ও নামকরণঃ

মৃত শৃষ্ণল বা আালিফাটিক বা দ্রেহন্ত যোগ; মৃত শৃষ্ণল
বা চক্রাকার বা বৃত্তাকার যোগ, সমচক্র, অসমচক্র আালিসাইক্রিক, আারোঘাটিক যোগ; জৈব মূলক, আালকাইল মূলক
ক্রিয়াশীল মূলক; সমগণ ও সমগণীয় সারি, সমগণীয় শ্রেণীর
বৈশিষ্টা; সমসংকেত ও সমসংকেতকতা বা সমাবয়ব ও
সমাবয়বতা শৃষ্ণলঘটিত, অবস্থানঘটিত, ক্রিয়াশীলম্লকঘটিত,
বিমালিক সমাবয়বতা; জৈব যোগের নামকরণ—গতানুগতিক ও

IUPAC পদ্ধতি; প্রশ্নাবলী। ...

20

শেষ্ট্র বা ভারালিফ্যাতিক হাইড্রোকার্বন সমূহ আলকেনের নামকরণ, প্রভুতের সাধারণ পদ্ধতিসমূহ, ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম; মিধেন—প্রভুতি, ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম, গঠন ও বাবহার ; ইথেন—প্রভুতি, ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম, ঝবহার ও গঠন ; প্রোপেন—প্রভুতি ও ধর্ম ; বিউটেন ; পেন্টেন সমূহ ; পেন্টোলিয়াম বা খনিজ তেল এবং প্রাকৃতিক গ্যাস—উৎপত্তির কারণ, বৈশিন্টা, উপাদান, পেন্টোলিয়াম খনি খনন, পেন্টোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত পদার্থসমূহ ; পরিশোধন, ভজন, সংশ্লেষণ পেন্টোল, বার্জিয়াস পদ্ধি ; অসংপৃত্ত হাইড্রোকার্বন সমূহ, অলিফিন বা অ্যালকিন বা অ্যালকাইলিন সমূহ—নামকরণ, প্রভুতের সাধারণ পদ্ধতিসমূহ,

ধর্ম, মার্কোনিকফ সূত্র, পার-অক্সাইড ক্রিয়া, বিবোজকের সনাক্তরণ ও অবস্থান নির্ণয় ; ইথিলিন—প্রস্তুতি, ধর্ম, ব্যবহার, গঠন ; প্রোপিলিন ; বিউটিলিন সমূহ ; প্রোপাডাইইন বা আ্যাল্লেন, বিউটাডাইইন, আইসোপ্রিন ; অ্যালকাইন সমূহ—নামকরণ প্রস্তুতি, ধর্ম ; অ্যাসিটিলিন—প্রস্তুতি, শিশ্পোৎপাদন, ধর্ম, ব্যবহার, সনাক্তকরণ, গঠন ; প্রোপাইন ; প্রস্থাবলী।

200

আধ্যায় ৮. প্যারাফিনের হালোজেন জাভকসমূহ:
আলকাইল হালাইড-প্রস্থৃতি, ধর্ম, S_{N1} , S_{N2} বিক্রিয়া;
মিথাইল ক্লোরাইড: মিথাইল আয়োডাইড; ইথাইল ক্লোরাইড;
ইথাইল রোমাইড; আইসো-প্রোপাইল আয়োডাইড:
ডাই-হ্যালো অ্যালকেন: মেথিলিন রোমাইড, ইথিলিডিন
ক্লোরাইড; ইথিলিন ক্লোরাইড; ট্রাই-হ্যালো যৌগসমূহ—
ক্লোরোফর্ম, রোমোফর্ম, আয়োডোফর্ম; কার্বন টেট্রাক্লোরাইড;
প্রশাবলী।

36¢.

7RG

আধ্যায় ১০. বন্ধ বা পালিহাইড্রিক কোহল: গ্রাইকল— মেথিলিন গ্রাইকল, ইথিলিন গ্রাইকল; ইথিলিন ক্লোয়োহাই-ড্রিন, ইথিলিন অক্সাইড; ট্রাইহাইড্রিক কোহল-গ্লিসায়ল; প্রশাবলী।

225

ভাষ্যার ১১. ইথার সমুহ: নামকরণ, সমাবরবতা, প্রস্তৃতি, ভৌত ধর্ম, ডাই-মিথাইল ইথার, ডাই ইথাইল ইথার, প্রশাবলী।

२२१

অধ্যায় ১২. অ্যালভিহাইড ও কিটোন সমূহ ঃ নামকরণ,
আ্যালভিহাইড ও কিটোন প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ,
কার্বনিল মূলকের ইলেকট্রনীর গঠন, অ্যালভিহাইড ও
কিটোনের সাধারণ বিক্রিয়া সমূহ, অ্যালভল সংখনন, যে সকল
বিক্রিয়া কেবল অ্যালভিহাইড দেয়, যে সকল বিক্রিয়া
কেবলমার কিটোন দেয়, ফরম্যালভিহাইড, ক্যানিজারো
বিক্রিয়া, আ্যাসিটালভিহাইড ক্রেয়নল, আ্যাসিটোন, প্রশ্নাবলী।

206

অধ্যায় ১৩. স্নেহজ বা ফ্যাটি অ্যাসিড সমূহ : নামকরণ,
প্রস্থৃতির সাধারণ পদ্ধতি সমূহ, সাধারণ ধর্ম, কার্বাপ্তল মূলকের

অ নাধারণ বিভিন্না সমূহ ফর্মাক আাসিড, অনার্দ্র
ফর্মিক আাসিড, আসিটিক আাসিড, আসিটেক আাসিড,
বি. প্রোপিয়োনিক আসিড, n-বিউটিরিক আসিড,
আইসোাবউটিরিক আসিড, ভ্যালেরিক আসিড, উচ্চতর
ফ্যাটি আসিড, প্রশ্নাবলী।

266

আধ্যায় ১৪. ক্যাটি অ্যাসিডের জাতকসমূহ ঃ আসিড বা অ্যাসাইল কোরাইড, ফরমাইল কোরাইড, আসিটাইল কোরাইড, আসিটাইল কোরাইড, আসিড অ্যানহাইড্রাইড; আসিড অ্যানহাইড্রাইড; আর্সিটক অ্যানহাইড্রাইড; আর্সিড অ্যানহাইড্রাইড; আর্সিড অ্যামাইড, হফম্যান বিক্রিয়া, ফরম্যামাইড, অ্যাসিট্যামাইড; এক্টারসমূহ, ইথাইল অ্যাসিটেট; আয়েইল অ্যাসিটেট; অজৈব অ্যাসিটের এক্টারসমূহ, ডাই-মিথাইল সালফেট, মিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট; ইথাইল নাইট্রেট; আয়াইল নাইট্রেট; ফ্যাটি অ্যাসিডের হ্যালোজেন জাতকসমূহ, মনো-ক্রোরো অ্যাসিটিক অ্যাসিড, গ্রাই-ক্রোরো অ্যাসিটিক

SAR

অধ্যায় ১৫. জৈব ধাডৰ যোগসমূহ: জৈব জিংক বোগ,	
গ্রিগনার্ড বিকারকসমূহ, প্রস্থাবলী।	05
অধ্যায় ১৬. স্লেছজ বা অ্যালিক্যাটিক নাইট্রোজেন	
বৌগসমূহ: হাইড্রোসায়ানিক আসিড; আলকাইল	
সায়ানাইড : অ্যালকাইল আইসোসায়ানাইড ; নাইট্রো	
প্যারাফিন বা নাইটো অ্যালকেন সমূহ; অ্যামিন সমূহ,	
অ্যামিনের পৃথকীকরণ ; প্রার্থামক, বিভীয়ক ও তৃতীয়ক	
অ্যামিন ; মিথাইল অ্যামিন ; ইথাইল অ্যামিন ; n-প্রোপাইল	
অ্যামিন ; আইসো প্রোপাইল অ্যামিন ; n-বি উটাইল	
অ্যামিন, আইসো বিউটাইল অ্যামিন ; বিউটারক বিউটাইল	
অ্যামিন, তৃতীয়ক বিউটাইল অ্যামিন ; ডাই-মিথাইল অ্যামিন,	
ইথাইল মিথাইল অ্যামিন, ডাই-ইথাইল অ্যামিন, ট্রাই-মিথাইল	
অ্যামিন ; চতুর্থক অ্যামিন লবণ ; অ্যামাইনো অ্যাসিড সমূহ ;	
গ্লাইসিন; অন্যালালিন; প্রশ্নাবলী।	०२२
অধ্যায় ১৭. সংপৃক্ত বিক্ষারীয় কার্বক্সিল অ্যাসিডসমূহ:	
অকজালিক আাসিড; ডাই-মিথাইল অকজালেট; ডাই-	
ইথাইল অকজালেট; ম্যালোনিক অ্যাসিড; ডাই-ইথাইল	
ম্যালোনেট ; সাকসিনিক অ্যাসিড ; সাকসিনামাইড,	
N-রোমে সাকসিনামাইড; গ্রুটারিক আসিড; আর্টিপিক	
আ্যাসিড'; প্রশ্নাবলী।	065
অধ্যায় ১৮. অ্যালভিহাইডিক এবং কিটোনিক অ্যাসিড	
সমূহ এবং টটোমেরিজম: গাইঅকজালিক আাসিড;	
পাইরুভিক আাসিড ; ইণাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট ;	
টটোমেরিজম ; ইথাইল আাসিটোআাসিটেটের সাংগ্লেষিক	
প্রয়োগ ; প্রশ্নাবলী।	৩৬৯
অধ্যায় ১৯. কার্বনিক অ্যাসিড এবং তার জাভকসমূহ:	
অর্থো কার্বনিক অ্যাসিড, কার্বনিক অ্যাসিড; কার্বনিল	
ক্লোরাইড; ক্লোরোফরমিক অ্যাসিড; কার্বামিক অ্যাসিড;	
देखेरिया : श्रभावनी ।	ALIO

অব্যায়	২০. জ	সংপৃক্ত কে	াহল, অ্য	ালভিহাই	ড, কিটোন
	এবং গ	ন্যাসিড স	पूरु: अम	ংগৃত কোহৰ	া ; ভিনাইল
	<u>কোহল</u>	; ञ्याद्वारेन (মাহল ; অ্যা	क्टानिन ; त्ह	শটোন্যালডি -
	হাইড ;	মেসিটাইল	অক্সাইড,	অ্যাক্রাইলিব	স্থাসিড ;
	ক্রোটোনি	ক আাসিড, অ	াইসে। ক্রোটে	নিক অ্যাসিড	; প্রশ্নাবলী।

OFF

সংযোজন—কার্বন অক্সিজেন বন্ধন; কার্বন নাইট্রোজেন বন্ধন; অণুতে ইলেকট্রন অপসরণ; অতি যুগ্মতা; ইথানলের জল বিষ্কু বিজ্ঞিয়া; বিউটির্যালডিহাইড; আইসোবিউটির্যালডিহাইড; মিথাইল ইথাইল কিটোন।

058

জৈব–রসায়ন

উপক্ৰমণিকা Introduction

জৈব রসায়নের ইতিহাসঃ এই পৃথিবীতে প্রাণের আবির্ভাবের সঙ্গে সঙ্গে জৈব যৌগের আবির্ভাব ঘটে এবং জৈব রসায়ন তখন থেকে বা তার কিছু কাল আগে থেকে আরম্ভ হয়। কারণ জৈব যৌগ ছাড়া প্রাণের অন্তিত্ব সম্ভব নয়। জীবজগতের জীবন প্রবাহ একটি অত্যাশ্চর্য ব্যাপার। যা কিছুকাল আগে পর্যন্ত ঐশ্বরিক শক্তি দিয়ে পরি-চালিত হয় বলে মনে করা হত। আজকাল এই বিশ্বাস অনেকাংশে অচল হয়ে পড়েছে।

যদিও মানুষ আত প্রাচীনকাল থেকে চাল, আটা, চিনি, তেল, মাখন, সুরা ইত্যাদি ব্যবহার করে আসছে, তবুও এদের রসাধন সম্বন্ধে কোন সম্যক জ্ঞান ছিল না, প্রায়ণ অন্টাদশ শতাব্দী পর্যন্ত। মানুষ প্রাচীনকাল থেকে মাখন, সুরা, নীল (Indigo) ইত্যাদি প্রস্তুত করতে জানত। সন্ধান বিভিয়ার যে তরল সুরা তাঁরা তাঁর করতেন তাকে পাতনে প্রবলীকৃত করতেও জানতেন এবং কাপড়কে রং করতে নীলের বাবহারও জানতেন। এই রকম কিছু কিছু জৈব যোগ প্রস্তুত, তাদের বাবহার এবং কিছু কিছু রাসায়নিক বিভিয়া জানতেন। তবে তা কিভাবে সংঘটিত হচ্ছে, তা অজানা ছিল।

সপ্তদশ শতাব্দীতে ল্যামের (Lemery) প্রথম প্রকৃতি থেকে প্রাপ্ত পদার্থসমূহকে তিন শ্রেণীতে ভাগ করেন—খনিজ, উদ্ভিজ এবং প্রাণিজ। অন্টাদশ শতাব্দীতে ল্যাভর্মসিরের প্রথম প্রমাণ করেন যে, উদ্ভিজ এবং প্রাণিজ পদার্থে কর্বন অবশাই থাকবে এবং এমন অনেক যোগকে উদ্ভিদ ও প্রাণী উভরের থেকে পাওরা গেল। তাই রোগের এই শ্রেণীবিভাগ পরিবাতত হয়ে হল খনিজ এবং প্রাণিজ। খনিজ পদার্থ থেকে ক্ষেসকল যোগ পাওরা যার তাদের অলৈব বোগ (Inorganic compounds) এবং এদের রসায়নকে অলৈব রসায়ন বল। হত। আর প্রাণিজ বন্ধু থেকে প্রাপ্ত বোগকে জৈব যোগ (Organic compounds) এবং এদের রসায়নকে জৈব রসায়ন বল। হত। এবং এদের রসায়নকে জৈব রসায়ন বল। হত। এবং এদের রসায়নকে জৈব রসায়ন বল। হত। এই শ্রেণীবিভাগে লোকের মধ্যে একটা বন্ধমূল ধারণা হল যে, জৈব যোগ উৎপাম করতে গেলে প্রাণশান্তি (Vital forces) অবশাই প্রয়োজন হবে। আর এই তেন্তের নাম দেওরা হল প্রোণশান্তি ভক্ত (Vital Force Theory)। আর বেহেতু

রসায়নাগারে এই প্রাণশান্ত প্রতিষ্ঠা সম্ভব নয়, অতএব কোন জৈব বৌগকে রসায়নাগারে প্রস্তুত সম্ভব নয়।

এই তত্ত্বের প্রভাবে রসায়নাগারে জৈব যৌগ সংশ্লেষণ করার চেন্টাশ্ভর ছিল। বাদিও জৈব যৌগের বিশ্লেষণ ও রাসায়নিক বিক্লিয়া করা হত। 1828 খ্রীস্টাম্পে জার্মান রসায়ন বিদ দ্রেডরিক ভোলার (Friedrich Wöhler) অ্যামোনিয়াম সায়ানেটকে ইউরি য়ায় পরিংর্ডন করেন। ইউরিয়াকে মানুষ ও জন্তুর সূত্রে পাওয়া যায়। যা একটি জৈব পদার্থ। আর অ্যামোনিয়াম সায়ানেট অজৈব যৌগ। ভোলারের এই ইউরিয়া সংশ্লেষণ 'প্রাণশক্তি তত্তু'কে দুর্বল করে দিলেও একে প্রোপুরি হটাতে পারেনি। কারণ ত খনকার কালে অ্যামোনিয়াম সায়ানেট প্রস্তুভিতে যে যে বস্তু লাগত, যেমন— অ্যামোনিয়া ও সায়ানিক অ্যামিড (HCNO), গরুর খুর, দিং, রক্ত থেকে প্রস্তুত করা হত। এর পর থেকে রসায়নাগারে আরো অনেক জৈব যৌগের সংশ্লেষণ করা গেল। ফলে প্রাণশক্তি তত্ত্ব একেবারে চিরতরে বিদায় নিল।

অজৈব পদার্থ থেকে জৈব যৌগ সংশ্লেষণ দিয়ে যেমন প্রাণশন্তি তত্ত্ব বিদায় নিল
-তার সঙ্গে অজৈব ও জৈব যৌগের মধ্যে আর কোন পার্থকা রইল না। অজৈব ও জৈব
এই দুটি কথা আগে যে অর্থে ব্যবহার হত তাও পাল্টে গেল।

তবুও অজৈব ও জৈব যৌগ কথা দুটি আজও চলছে। এর কতকগুলি কারণ আছে। এখন জৈব যৌগ বলতে আমরা বুঝবো ষে, কার্বন ডাই-অক্সাইড, কার্বন মনোক্সাইড, কার্বনেটগুলি, বাইকার্বনেটগুলি, কার্বাইড এবং ধাতব সায়ানাইড ও আইসোসায়ানাইড ব্যতী ত সকল প্রকার কার্বনের যৌগকে জৈব যৌগ বল। হয়। আর এই সকল জৈব বৌগের রসায়নকে জৈব বসায়ন বলা হয়।

কৈব যৌগের বৈশিষ্ট্যঃ অজৈব যৌগের ক্ষেত্রে যে সব নিরম প্রযোজ্য সেই সকল নিরমগুলিও জৈব যৌগের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য। তবুও জৈব যৌগের ক্তকগুলি বৈশিষ্ট্য আছে।

- (1) কৈব যৌগের সংখ্যা প্রচুর টেরব যৌগের (কার্বন যৌগ) সংখ্যা আবার সকল মৌল থেকে প্রাপ্ত মোট যৌগের সংখ্যা থেকে অনেক বেশি এবং প্রতিদিন নতুন নতুন জৈব যৌগ রসায়নাগারে সৃষ্টি হচ্ছে।
- (2) কার্বন প্রমাণুর সংযুক্ত হবার ক্ষমতা অভিতীয়ঃ কার্বন প্রমাণু যেমন অন্য পরমাণুর সঙ্গে সমযোজ্যতায় সংযুক্ত হতে পারে তেমন অপর কার্বনের সঙ্গেও সমযোজ্যতায় সংযুক্ত হরে মুক্ত শৃংথল এবং বৃত্তাকার বোগ সৃষ্টি করতে পারে। অন্য কোন যোগের সংযুক্ত হবার ক্ষমতা কার্বনের মত এমন ব্যাপক হতে

পারে না। কার্বন কার্বনের মধ্যে সমবোজ্যতা একবন্ধ, দ্বিবন্ধ বা চিবন্ধ দিয়ে হতে পারে। আবার জৈব বৌগের গঠন বিন্যাস বিভিন্ন প্রকার হতে পারে। ফলে জৈব বৌগের সংখ্যা এত বেশি। কার্বনের সঙ্গে কার্বনের সংখ্যুক্ত হবার এই ক্ষমতাকে ক্যাটিনেশানের দ্বারা বিভিন্ন দৈর্ঘ্যের এবং আফুতিতে কার্বনের মৃক্ত এবং বৃত্তাকার শৃংখলের সৃক্টি হতে পারে।

- (3) ৈজব যৌগের অণু জটিল প্রকৃতির ঃ জৈব যৌগের প্রকৃতি বা গঠন বিন্যাস যেমন সরল প্রকৃতির হয় তেমন জটিল প্রকৃতিরও হতে পারে। সরল প্রকৃতির জৈব যৌগের আণবিক গুরুছ কম হয়। যেমন—মিথেন (CH₄), আ্যাসিটিক আ্যাসিড (CH₃COOH), বেনজিন (C₀H₀) ইত্যাদি সরল প্রকৃতির জৈব যৌগ। আবার শ্বেতসার (C₀H₁₀O₅)n, প্রোটন অ্যালকালয়েড (Alkaloid), স্টেরয়েড (Steroids), হিমোগ্রোবিন, ক্লোরোফিল ইত্যাদি অত্যন্ত জটিল প্রকৃতির যৌগ।
- (4) কার্বনের যোজকগুলির প্রাকৃতিঃ কার্বন পরমাণুর যোজকগুলি বিশাব্রিক হওয়ার জন্য এবং যোজকগুলি বিশেষ দিকে নির্দেশিত হওয়ার জন্য জৈব যৌগের বিশেষ ধরনের সমাবয়বভার সৃষ্টি হয়। বেমন আলোক সক্রিয় সমাবয়বভা এবং জ্যামিতিক সমাবয়বভার সৃষ্টি হয়।
- (5) জৈব বিক্রিয়ার প্রকৃতিঃ জৈব যোগগুলি কিছু কিছু ক্ষেত্রে আর্রানক বিক্রিয়া দেখায়, কিন্তু বেশিরভাগ জৈবযোগ নন-আর্রানক (Nonionic) বিক্রিয়া দেখায়। এই নন-আর্রানক বিক্রিয়াগুলি সব ক্ষেত্রে উভমুখী (Reversible) হর এবং এই বিক্রিয়া কদাচিং মাত্রিক পরিমাণে হয়ে থাকে। এই নন-আর্রানক জৈব বিক্রিয়ায় সমযোজকগুলি প্রথমে ভেঙ্গে যায় এবং পরে তা নতুনভাবে তৈরী হয়। যেমন সমযোজকগুলি নানাভাবে ভাঙ্গতে পারে তা আবার নানাভাবে জোড়াও লাগতে পারে। এতে বিভিন্ন প্রকার জৈব যোগ প্রস্তুত হতে পারে এবং যাদের পরিমাণ বিক্রিয়ায় পরিবেশের উপর নির্ভরশীল। ফলে জৈব যোগের সংশ্লেষণে অবিশৃদ্ধ যোগ প্রস্তুত হয়। কারণ বিক্রিয়ায় মৃল বন্তু ছাড়াও একাধিক বন্তু উৎপন্ন হতে পারে। মৃল যোগ ছাড়া অপর বোগগুলি পার্শ্ব বিক্রিয়ার (Side reaction) বায়া সৃষ্টি হয়। উৎপন্ন বন্তু থেকে মূল যোগকে নানা প্রক্রিয়ার হায়া বিশৃদ্ধ করা হয়।

কৈব রুসায়নের প্রয়োজনীয়তাঃ জৈব রুসায়নের প্রয়োজনীয়তার কথা বলে শেষ করা যায় না। আমাদের দৈনন্দিন প্রয়োজনে ব্যবহৃত জিনিসগুলি অধিকাংশ জৈব যোগ। বেমন আমাদের প্রথম এবং প্রধান প্রয়োজন খাদ্য, যা হল জৈব প্রকৃতির পদার্থ বা জৈব যোগ। যেমন—চাল, আটা, চিনি, তেল, ঘি, দুধ ইত্যাদি। এর পর মানুষের যা প্রয়োজন তা হল পরার কাপড়। এই কাপড় তুলো (সেলুলোজ)
দিরে প্রস্তুত করা হয়। অবশ্য এছাড়া রেশম, কৃতিম সিল্ক, রেয়ন ইত্যাদি সবই জৈব
যোগ। এর পর প্রয়োজন হল জালানী ও শক্তি, যা আমরা প্রাকৃতিক গ্যাস, পেট্রোলিয়াম (খনিজ তেল), কয়লা ইত্যাদি থেকে পাই। এগুলিও জৈব যোগ।

জীবনকে সৃষ্ট রাখার এবং রোগের প্রতিকারের জন্যে ভিটামিন, টনিক ও ওবুধের প্রয়োজন। এগুলি সবই জৈব যৌগ থেকে প্রস্তুত করা হয়। ওবুধের মধ্যে যেমন পচনরোধকারী (Antiseptic) পদার্থও আছে, তেমনি আাণ্টিবায়োটিক ও আ্যালকালয়েড আছে। অ্যালকালয়েডের মধ্যে কুইনাইন (যা ম্যালেরিয়ার অব্যর্থ ওবুধ), মরফিন ইত্যাদি বিশেষ প্রয়োজনে ব্যবহৃত হয়। তেমনি দেট্রপটোমাইসিন নামে আ্যাণ্টিবায়োটিক বক্ষ্মা রোগের ক্ষেত্রে বিশেষ ফলপ্রসৃ ওবুধ। এ ছাড়া ক্লোরোমাইসেটিন টাইফয়েড রোগে এবং পেনিসিলিন নানা রোগের চিকিৎসায় ব্যবহৃত হয়। অর্টেতনাকারী পদার্থ হিসেবে ক্লোরোফর্ম চিকিৎসা ক্ষেত্রে বিশেষভাবে ব্যবহৃত হত।

কীটনাশক পদার্থ DDT, এনজ্রিন, ফলিডল সবই জৈব যৌগ দিয়ে প্রস্তুত, যা কীট-পতঙ্গ, ছত্রাককে ধ্বংস করে খাদ্যণস্যের ফলন বাড়াতে সাহাষ্য করে।

আমাদের মাথা গোঁজার স্থান বাড়ী) তৈরি করতে কাঠ, রং, বানিশের মত জৈব পদার্থের একান্ত প্রয়োজন।

মানব সভ্যতার বিকাশের জন্য কাগজ, কালি এবং (আজকাল) ফিল্মের ব্যবহার অপ্রিহার্য। এই কাগজ, কালি, ফিল্ম সবই জৈব পদার্থ।

রাবারের জিনিস, পরিবহণের জন্য, সাবান ও ডিটারজেন্ট ধোয়া ও পরিষ্কারের জন্য, প্লান্টিক আচ্ছাদনের কাজে ও বিভিন্ন জিনিসপত্রের প্রস্থৃতির জন্য, বিশেষভাবে প্রয়োজন। ঐ সকল জিনিসগুলি সবই জৈব পদার্থ।

এগুলি ছাড়া জৈব রসায়ন ও জৈব যৌগ নানান কাজে প্রয়োজন হয়। TNT, নাইট্রোগ্রিসাগ্রিন, ডিনামাইটের মত বিস্ফোরক নানা প্রয়োজনে দরকার, ডেমনি উৎসেচক বিষয়ে জ্ঞানের সাহায্যে আমরা নানা যৌগ প্রস্তুত করতে পারি। বিস্ফোরকগুলি জৈব যৌগ, আবার উৎসেচকগুলিও জৈব পদার্থ। এক কথায় জৈব রসায়নের প্রয়োজনীয়তা অসীম।

কৈব যোগের উৎসঃ (1) উদ্ভিদ ও প্রাণিদেহ জৈব যোগের প্রধান উৎস। বিশেষ পদ্ধতিতে গাছপালা এবং প্রাণিদেহ থেকে বিশৃদ্ধ জৈব যোগ প্রচুর পরিমাণে প্রস্তুত করা যার। যেমন গ্রুকোজ, ফ্রুকটোজ, চিনি, শ্বেডসার, সেলুলোজ ইত্যাদি গাছপালা থেকে প্রস্তুত করা হর। সরষের তেল, তুলোর বীচির তেল, নারকেল তেল বেমন আমরা গাছের থেকে পাই, তেমনি কড লিভার তেল, হাঙ্গরের তেল জীবদেহ থেকে পাই। মাখন ও যি আমরা দুধ থেকে পাই। কুইনিন, মরফিন, নিলোটন নামে আলকালয়েড গাছ থেকে পাওয়া যায়। এই রকঃ নানা যৌগ আমরা গাছ বা প্রাণীর দেহ থেকে পাই।

- (2) করালা ঃ এই কয়লা হল জৈব যোগের প্রধান উৎস। কয়লাকে অন্তর্ধ্ম পাতনে যে বন্ধুগুলি (কঠিন, তরল ও গ্যাসীর) পাওয়া যায় তার থেকে নানারকম প্রচুর জৈব যোগ পাওয়া যায়। যেমন—বেনজিন, ফিনল, ন্যাপথালিন, গিরিভিন ইত্যাদি পাওয়া যায়। আর এই সকল পদার্থ থেকে সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে আরো নানান জৈব যোগ প্রস্তুত সম্ভব হয়েছে।
- (3) প্রাকৃতিক গ্যাস ও পেট্রোলিয়াম থেকেঃ এই প্রাকৃতিক গ্যাস থেকে রাসায়নিক বিক্রিয়ার প্রচুর জৈব যৌগ সংশ্লেষণ করা যায়। যেমন—নিথানল, ফরম্যালডিহাইড ইত্যাদি। আবার অপরিশোধিত খনিজ তেলকে (যাকে পেট্রোলিয়াম বলে) আংশিক পাতনে ও ভঞ্জন প্রক্রিয়ার (Cracking) নানা জৈব যৌগ প্রস্তুত সম্ভব হয়েছে। প্রাপ্ত কৈব যৌগের উপর রাসায়নিক বিক্রিয়ার আরো অনেক জৈব যৌগ প্রস্তুত করা সম্ভব।
- (4) রাসায়নিক ও সন্ধান বিক্রিয়ার দারা ঃ বিশেষ প্রক্রিয়ার সাহায্যে কার্বন হাইড্রোজেনের মধ্যে বিক্রিয়া ঘটিরে অ্যাসিটিলিন প্রস্তুত করা যায়। আবার ক্যালসিয়াম কার্বাইডের উপর জলের বিক্রিয়ার অ্যাসিটিলিন প্রস্তুত করা যায়। আর এই অ্যাসিটিলিন থেকে অ্যালিফ্যাটিক, অ্যারোফ্যাটিক এবং হেটারোসাইক্রিক যৌগ প্রস্তুত করা যায়। আবার এনজ্রাইমের সাহায্যে নানা রক্ম জৈব যৌগ প্রস্তুত করা সম্ভব হয়েছে। যেমন ইথানল, ল্যাকটিক অ্যাসিড, সায়ার্ট্রিক অ্যাসিড ইত্যাদি।

প্রশাবলী

- ক্রেব রসায়ন বলতে কি বোঝ? ক্রেব যৌগের বৈশিষ্টাগুলি লেখ।
- 2. দ্বৈ যোগের প্রয়োজনীয়তা সংক্ষেপে আলোচনা কর।
- 3. জৈব যোগের উৎসগুলির নাম লেখ।
- 4. (i) 'প্রাণশন্তি তত্ত্ব' কাকে বল। হত ? (ii) 'প্রাণশন্তি তত্ত্ব' কেন বাতিল হল ? (iii) জৈব ও অজেব যৌগের মধ্যে এখন কোন পার্থক্য আছে ? (iv) বর্তমানে জৈব যৌগ কাদের বল। হয় ? (v) কার্বন যৌগগুলি কেন বিপুল সংখ্যায় পাওয়া যায় ?

জৈব যৌগের শোধন Purification of Organic Compounds

প্রাকৃতিক পদার্থ থেকে নিদ্ধাশিত কৈব যৌগ বা সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে প্রস্তৃত্ত জৈব যৌগে নানাপ্রকার জৈব ও অজৈব পদার্থ অণুদ্ধি হিসেবে বর্তমান থাকে। আণবিক সংকেত ও গঠন নির্ণয়ের জন্য অতিবিশৃদ্ধ যৌগ প্রয়োজন। এছাড়া রাদায়নিক বিক্রিয়া অধ্যয়নের জন্যও অতিবিশৃদ্ধ যৌগের প্রয়োজন। তাই জৈব যৌগের শোধন বা বিশুদ্ধিকরণ একান্ত প্রয়োজন।

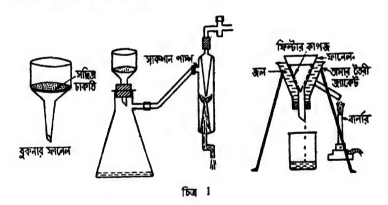
জৈব বৌগের শোধনে নিম্নলিখিত পদ্ধতিগুলি বিশেষভাবে কাজে লাগান যায়।
(i) কেলাসন, (ii) উধ্ব পাতন, (iii) পাতন, (iv) আংশিক পাতন, (v) নিম্নচাপে
পাতন ও অনুপ্রেষ পাতন, (vi) বাস্প পাতন, (vii) দ্রাবক দিয়ে নিক্ষাশন,
(viii) ক্রোমাটোগ্রাফী, (ix) রাসায়নিক পদ্ধতি, (x) শৃক্ষকরণ।

(i) কেলাসন (Crystallisation) ঃ কঠিন জৈব যোগকে কেলাসন করে সহজে শোধন করা যায়। কেলাসন করতে হলে একটি উপযুক্ত দ্রাবকের প্রয়োজন। অবিশুদ্ধ যোগে সাধারণত অশুদ্ধির পরিমাণ কম থাকে। এখন এমন একটি দ্রাবকের প্রয়োজন যাতে ঐ জৈব যোগটি দ্রবীভূত হয়ে যায়। অশুদ্ধিগুলি দ্রবীভূত হতেও পারে আবার না হতেও পারে। নিমুত্তম পরিমাণ দ্রাবকে ঐ অবিশুদ্ধ পদার্থটি উত্তপ্ত করা হয় এবং একটি সম্পৃত্ত দ্রবণ প্রস্তুত করা হয়। অশুদ্ধিগুলি যদি দ্রবীভূত না হয়, তবে ঐ দ্রবণ্টিকে গরম অবস্থার সাকশানের (Suction) যারা পরিস্রাবণ করা হয়। পরিস্তুত তরলকে দ্বিরভাবে থারে থারে ঠান্ডা করলে যোগটির দ্রাবাত। কমে যায় এবং অতিরিক্ত দ্রাব দ্রবণ থেকে কেলাসিত হয়ে অধঃক্ষিপ্ত হয়। যেহেতু অশুদ্ধির পরিমাণ কম থাকে, ঐ অশুদ্ধির (দ্রবণীয় হলে) দ্রাবাতা কম তাপমান্তায় কমে গেলেও সাধারণত দ্রাবাতা গুণফলে গৌভাতে পারে না। ফলে অশুদ্ধিগুলি দ্রবণেই দ্রবীভূত হয়ে থেকে যায়। যোগের ঐ কেলাসগুলিকে সাকশান হায়া পরিস্রাবণ করা যায়। এই পরিস্রাবণ সাধারণত বুকনার ফানেলে (Buchner funnel) করা হয়ে থাকে। ঐ কেলাসগুলিকে ফিন্টার কাগজের উপর নিরে স্প্রাচ্না (Spatula) সাহারে।

চাপ দিয়ে লাগান दृश्य। এতে কেলাসগুলি থেকে দ্রাবককে ফিণ্টার কাগজ শুরে নের। ফলে কেলাসগুলি শুস্ক হয়ে যার।

অনেক সময় যোগের দ্রবণকে ঠাণ্ডা করলেও কেলাস পাওয়। যায় না। তথন ঐ দ্রবণে যোগের একটি কেলাস যোগ করলে কেলাসন ভাড়াতাড়ি হয়ে যায়। একে সিডিং করা (Seeding) বলে। সিডিং করেও যদি কেলাসন আরম্ভ না হয় তবে ঐ দ্রবণে এমন একটি দ্রাবক অম্প পরিমাণে মেশান হয় যাতে যোগটি আংশিক দ্রাব্য হয়। এতেও যদি কেলাসন না হয় তবে ঐ দ্রবণটি বা দ্রবণিমগ্রণটি কেলাসনের পক্ষে অনুপযুক্ত। তথন অন্য দ্রাবক দিয়ে চেন্টা করতে হয়।

একবার কেলাসন করে যে কেলাসবস্থু পাওয়। যায় তাতে অনেক সময় অশুদ্ধি অতি অস্প পরিমাণে থাকতে পারে। এই কেলাসগুলিকে নিয়ে পুনর্কেলাসন (আগের মত) করে বিশৃদ্ধ করা হয়। এইরকম একাধিকবার পুনর্কেলানন করে অতিবিশৃদ্ধ কেলাস প্রস্তুত করা যায়। বিশৃদ্ধ যৌগ (কেলাস) একটি সুনির্দিষ্ট তাপমাত্রায় সম্পূর্ণ গলে যাবে। যাকে ঐ যৌগের গলনাক্ষ বলে। কিন্তু অবিশৃদ্ধ যৌগ (কেলাস) অনেকটা তাপমাত্রা জুড়ে গলতে থাকে। গলনাক্ষের প্রকৃতি দেখে বোঝা যার যে বস্তুটি বিশৃদ্ধ বা অবিশৃদ্ধ।



বুকনার ফানেল পোর্গিলনের তৈরী। এই ফানেলের মধ্যে পোর্গিলনের এক টি সচিছে চাকতি থাকে। এই চাকতির উপর সঠিক মাপের ফিল্টার কাগজ লাগিরে পার্শ্বনল যুক্ত কনিক্যাল ফ্রান্থে রাবার কর্ক দিয়ে লাগান থাকে। পার্শ্বনলটি রাবার নল দিয়ে সাকশান পাম্পের সঙ্গে যুক্ত থাকে। কল খুলে দিলে সাকশান পাম্পে বাতাস টেনে বার করে দেয়, ফলে ফ্লান্ডের মধ্যে বায়ুর চাপ কমে বায়। এখন বুকনারের

মধ্যে দূবণ সমেত কেলাসগুলি ঢেলে দিলে, কেলাসগুলি (কঠিন) ফিল্টার কাগজে আটকে যাবে এবং দূবণটি ফ্লাস্কে তাড়াতাড়ি চলে আসবে।

গরম অবস্থায় কোন দ্রবণকে পরিস্রাবণ করতে হলে সাধারণ ফানেলই ব্যবহার করা হয়। কিন্তু ঐ ফানেলটি একটি তামার তৈরী (চিত্রে দেখান হয়েছে) জ্যাকেটের উপর বসান থাকে। ঐ জ্যাকেটের ভিতর জল থাকে এবং পাশে যে নলটি বার হয়ে থাকে তাকে বার্নারের সাহায্যে গরম করলে জ্যাকেটের ভেতর নেওয়া জল 100°C পর্যস্ত গরম করা যায়। ফলে ফানেলে যে দ্রবণ থাকে তাকেও 100°C পর্যস্ত গরম করা যায়।

যে সমস্ত যৌগের দ্রবণকে সাধারণ তাপমানায় আনলেই যৌগটি কেলাসিত হয়ে পড়ে এরকম দ্রবণ থেকে অদ্রাব্য অশুদ্ধিগুলিকে অপসারিত করার জন্য গরম অবস্থায় পরিস্তাবণ করার প্রয়োজন হয়।

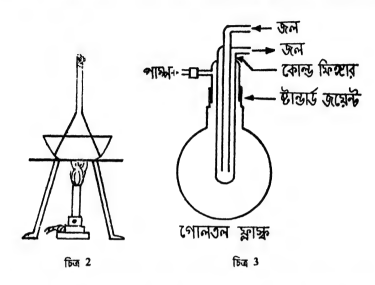
কেলাসন করতে জল, কোহল, জল কোহলের মিশ্রণ, ইথার, বেনজিন, ক্লোরোফর্ম, পেট্রোলিয়াম ইথার সাধারণত দ্রাবক হিসেবে ব্যবহার করা হয়।

উধর্ব পাত্তন (Sublimation) ঃ ন্যাপথালন, কপ্রের মত কিছু কিছু কৈব যোগকে উধর্ব পাত্তন করে বিশুদ্ধ করা হয়। যে সকল বস্তু উধর্ব পাতিত হয় তাদের গলনাব্দ ও স্ফুটনাব্দের মধ্যে পার্থক্য খুবই কম থাকে। অর্থাং ঐ সকল বস্তুকে গরম করলে কঠিন অবস্থা থেকে সরাসরি বাস্পে পরিণত হয় এবং ঐ বাস্প ঠাণ্ডায় পুনরায় কঠিনে পরিণত হয়। অশুদ্ধিগুলি উধর্ব পাতিত হতে পারে না, ফলে উধর্ব পাতিত যোগটি বিশৃদ্ধ অবস্থায় পাওয়া যায়।

পোঁসিলিনের মুচিতে অবিশুদ্ধ যোগটি নিয়ে তার উপরে একটি ফানেল উপুড় করে রাখা হয় এবং ফানেলের নদটি কাগজ দিয়ে বন্ধ করে দেওয়া হয়। এখন মুচিটিকে গরম করলে যোগটি উধ্ব পাতিত হয়ে ফানেলের মধ্যের দেওয়ালেতে ঠাঙায় পুনরায় কঠিনে পরিণত হয় এবং অশুদ্ধিগুলি মুচিতে পড়ে থাকে। পরে ফানেলের দেওয়াল থেকে কঠিন পদার্থকে চেঁচে বার করে নেওয়া হয় (চিত্র 2)।

বায়ুমণ্ডলের চাপে উধ্ব'পাতিত করলে অনেক জৈব যৌগই বিভান্ধিত হয়ে পড়ে। কোল্ড ফিঙ্গারের (Cold finger) সাহায্যে নিম্নচাপে উধ্ব'পাতন করা হয়ে থাকে।

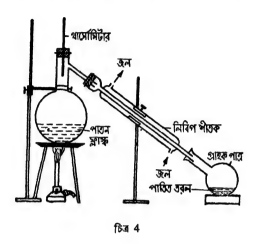
এককেন্দ্রিক দুটি নল থাকে কোল্ড ফিঙ্গারে। বাইরের দিকের নলটি মধ্যের নলের সঙ্গে উপর দিকে জ্যোড়া থাকে এবং শেষ প্রাস্তটি বন্ধ থাকে। মধ্যের নলটির শেষ প্রাস্তটি খোলা থাকে। মধ্যের নল দিরে জ্বল আসে এবং বাইরের নল দিরে তা বেরিয়ে যায়। আর একটি মোটা নল ঐ বাইরের দিকে নলের সঙ্গে মাঝখানে জ্বোড়া থাকে। এই নলটি অপর প্রান্তে বিশেষ আকারের স্ট্যাণ্ডার্ড জ্বরেন্ট (Standard joint) লাগান থাকে। ফলে বিশেষ স্ট্যাণ্ডার্ড জ্বরেন্ট যুক্ত ফ্লাক্ষের সঙ্গে সহক্রেই



যুক্ত হতে পারে। এই নলটিতে একটি পার্শ্বনল থাকে, যা পাল্পের সঙ্গে যুক্ত থাকে। ফ্লাক্কের মধ্যে অবিশুদ্ধ যৌগ নিয়ে ঐ কোল্ড ফিঙ্গারের সঙ্গে আটকিয়ে নিয়ে পাল্প চালিয়ে দেওয়া হয় এবং কোল্ড ফিঙ্গারের মধ্যে ঠাণ্ডা জল পাঠান হয়। এখন ফ্লাক্কের মধ্যে চাপমান্রা কমে যাবে। ফ্লাক্কটিকে গ্রম করলে যৌগটি উধর্বপাতিত হয়ে কোল্ড ফিঙ্গারের নলের মাথায় জমা হবে। এতে বিয়োজনের আশক্কা থাকবে না (চিত্র 3)।

পাতন (Distillation) ঃ অনুধারী পদার্থ থেকে কোন তরল পদার্থকে পাতন করে আলাদা বা বিশুদ্ধ করা হয়। এই প্রক্রিয়ার, পার্থনলা যুক্ত পাতন ফ্লান্ড নেওরা হয়। এতে অবিশুদ্ধ তরল নেওরা হয়। ফ্লান্ডটির মুখে থার্মোমিটার লাগান কর্ক দিয়ে ২ন্ধ থাকে এবং পার্খনলের সঙ্গে লিবিগ শীতক যুক্ত থাকে। শীতকের শেষে গ্রাহক পাত্র থাকে। শীতকের মধ্য দিয়ে ঠাও। জল প্রবাহিত করা হয় এবং ফ্লান্ডটিকে গরম করে বাষ্পীভূত করলে বাষ্প পার্খনল দিয়ে বার হয়ে শীতকের মধ্যে এলে পুনরার ঘনীভূত হয়ে তরলে পরিগত হয় এবং গ্রাহক পাত্রে সঞ্জিত হয় ।

এবং অনুধারী বস্তু ফ্লাক্ষে পড়ে থাকবে। কোন তরল একটি নির্দিষ্ট ভাপমাত্রার পাতিত হয়। যাকে ঐ তরলের স্ফুটনাক্ষ বলে। স্ফুটনাক্ষ এবং ঐ ভরলের



বাম্পের তাপমাত্রা অভিন্ন হবে। স্ফুটনাম্পে আসার আগে পর্যস্ত যে পাতিত বস্তু পাওরা যায় তাকে সাধারণত নেওয়া হয় না। নিনিষ্ট তাপমাত্রায় বে তরল পাওরা যায় তাকেই নেওয়া হয়ে থাকে।

তরলের স্ফুটনাব্দ কম হলে শীতকে বরফ জল বাবহার করা হয় এবং অনেক কম গলনাব্দে বৌগকে পাতন করেও বিশুদ্ধ করা হয়ে থাকে। পাতনকালে তরল বস্তু বাতে না লাফিয়ে ওঠে তার জন্য সছিদ্র (Porous) পোঁসলিন বা অন্য বস্তু (কঠিন) যোগ করা হয়। এতে পাতন সহজ্ঞতাবে এবং সচ্ছন্দে হয়।

আংশিক পাতৃন (Fractional Distillation)ঃ এখন দুটি মিগ্রিত তরল পদার্থ থাকলে তাদের পাতন করে (আগের প্রক্রিয়র) আলাদা করা যায়, যদি ঐ তরল পদার্থের মধ্যে ক্ষুটনান্কের তফাত কমপকে 40°C হয়। পাতন ফ্লান্তে ঐ মিগ্রণটিকে নিয়ে পাতন করলে প্রথমে কম ক্ষুটনান্কের তরলটি পাতিত হয়ে আসবে একটি নিদিক্ট তাপমান্তায়। ঐ তরলটি পাতিত হয়ে সম্পূর্ণ চলে এলে পরে বিতীয় তরলটি পাতিত হয়ে আসবে। ঐ সময় তাপমান্তা বাড়তে শুরু করবে এবং ঐ বিতীয় তরলটি পাতিত হয়ে আসবে। ঐ সময় তাপমান্তা বাড়তে শুরু করবে এবং ঐ বিতীয় তরলের ক্ষুটনাক্ষে এসে তাপমান্তা বৃদ্ধি শেষ হবে। এই সময় গ্রাহক পান্তিট পরিবর্তন কয়ে দেওয়া হয় এবং এতে দ্বিতীয় তরলটি এসে জমা হয়। এইভাবে

দুটি বা দুটির বেশি তরল পদার্থকে পাতন করে আলাদ। করার পদ্ধতিকে আংশিক পাতন বলে।

এখন দুটি তরল যদি এমন হয় যে, তাদের ক্ষুটনাক্ষের মধ্যে পার্থক্য তেমন বেশি
নয়, সেক্ষেত্রে সাধারণ পাতন প্রক্রিয়ায় দুটি তরলকে আলাদা করা খুবই মুদ্ধিল হয় এবং
অনেক সময় পারা যায় না। সেক্ষেত্রে ঐ পাতন ফ্রান্থের মাধায় বিশ্বেষ ধরনের
আংশিককরণ (fractionating) শুভ লাগান হয়।



हिंख 5

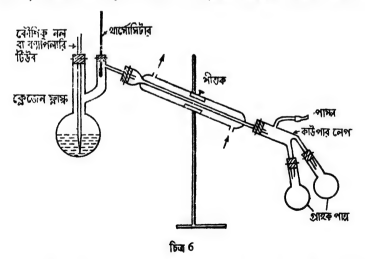
আংশিককরণ শুদ্ধ পাতন ফ্লাস্কে লাগিয়ে পাতন করলে বেশি ক্ষুটনান্কের তরল এই শুদ্ধ দিরে উপরে ওঠার সময় তাড়তাড়ি ঘনীভূত হয়ে পুনরায় ফ্লাস্কে ফিরে আসে, কিন্তু কম ক্ষুটনান্কের তরল শুদ্ধের উপর দিরে বাস্পাকারে চলে গিয়ে শীতকে ঘনীভূত হয়ে গ্লাহক পাত্রে সন্ধিত হয়ে গেলে বেশি ক্ষুটনান্কে তরল পরে পাতিত হয়ে গেলে বেশি ক্ষুটনান্কে তরল পরে পাতিত হয়ে । বা থার্মোমিটারের পাঠ থেকে জানা বাবে। দিতীয় তরল পাতিত হওয়ার কালে গ্লাহক পাত্র অবশাই পরিবর্তন করে নিতে হবে।

তরল পদার্থের স্ফুটনাব্দের পার্থক্যের উপর আংশিককরণ শুদ্ভের দৈর্ঘ্য এবং আফুতি নির্ভর করে। পার্থক্য যদি খুব কম হয় সেক্ষেত্তে শুন্তটি দীর্ঘ হবে। একবার আংশিক পাতনে যদি প্রাপ্ত তরল বিশুদ্ধ না হয় তবে দ্বিতীয় বা তৃতীয়বার এই একই পদ্ধতিতে তরলটিকে বিশুদ্ধ করা হয়।

ফুটনাঙ্ক সুনিদিষ্ট হলেই পাতিত বস্তু বিশুদ্ধ নাও হতে পারে। যেমন আ্যাজিয়াটোপ (Azcotrope)-এর ক্ষেত্রে দেখা গেছে আ্যাজিয়োটোপ মিশ্রণে একাধিক তরল বস্তু একত্রে একটি নিদিষ্ট তাপমান্রায় ফোটে। তবে আ্যাজিয়োটোপ মিশ্রণে উপাদানগুলি একটি নিদিষ্ট অনুপাতে থাকে। এইরকম মিশ্রণ অবশ্য কম আছে। যেমন শোধিত কোহলে (Rectified spirit) 95.6% কোহল ও 4.4% জল থাকে। এই শোধিত কোহল থেকে আংশিক পাতন প্রক্রিয়ায় 4.4% জলকে অপসারণ করা সম্ভব নয়।

নিম্নচাপ ও অমুপ্রেষ পাতন (Distillation under Reduced Pressure & Vacuum Distillation) ঃ স্ফুটনাব্দে যে সকল তরল বিযোজিত হয় তাদের পাতন বা আংশিক পাতন করা সম্ভব নয়। এইসব তরলকে নিম্নচাপে পাতন করলে তরল পদার্থটি বিযোজিত হতে পারে না।

নিম্নচাপে পাতনে সাধারণ পাতন ফ্লাঙ্কের পরিবর্তে ক্লেজেন ফ্লাঙ্ক (Claisen flask) ব্যবহার করা হয়। চিত্রে বাঁণত ক্লেজেন ফ্লাঙ্কের পাশের নলের সঙ্গে

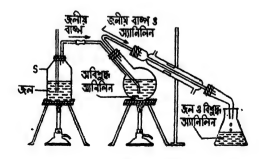


থার্মোমিটার এবং এর সঙ্গে যে পার্শ্বনল থাকে তার সঙ্গে লিবিগ শীতক যুক্ত থাকে। শীতকের শেষে কাউপার লেগ নামে এক্টি অ্যাডাণ্টার থাকে যার বিভক্ত দুই নলে দুটি গ্রাহক পাত্র যুক্ত থাকে। এই অ্যাডাণ্টারের সঙ্গে রাবার নলের সাহাধ্যে পাল্প ও ম্যানোমিটারের সঙ্গে T টিউব দিরে যুক্ত থাকে। ক্রেজেন ফ্রাক্কের অন্য গলায় ক্যাপিল্যারি টিউব বা কৈশিক নল রাবার কর্কের সাহায্যে এমনভাবে আটকান থাকে বাতে ক্যাপিলারি টিউবের ক্যাপিলারি অংশটি ফ্রাক্কের তরলের মধ্যে ভূবে থাকে।

এখন পাশ্প চালিয়ে গটপকটি ঘুরিয়ে পাতন যন্ত্রের সঙ্গে সংযাগ স্থাপন করা হয়। এতে পাতন যন্ত্রের মধ্যে বায়ুর চাপ কমে যাবে ফলে ক্যাপিল্যারি টিউব দিয়ে বুদবুদাকারে বাতাস প্রবাহিত হয়ে তরলটিকে আন্দোলিত করবে। ম্যানোমিটার থেকে পাতন যন্ত্রের মধ্যে চাপ মাপা হয়। এখন ক্রেজেন ফ্লাছটিকে গরম করলে বাম্প ফ্লাঙ্কের পাশের নল দিয়ে গিয়ে শীতকে আসবে এবং এখানে ঘনীভূত হয়ে গ্রাহক পাত্রে সন্তিত হবে। থার্মোমিটার থেকে স্ফুটনাব্দ জানা যাবে। একটি নির্দিন্ট তাপমাত্রায় যতক্ষণ পর্যস্ত না পৌছাবে ততক্ষণ পর্যস্ত পাতিত বন্ধু একটি গ্রাহক পাত্রে সংগ্রহ করা হয়। একটি নির্দিন্ট তাপমাত্রায় এলে কাউপার অ্যাডাপ্টারটি ঘুরিয়ে অন্য গ্রাহক পাত্রে তরল সংগ্রহ করা হয়। পাতন শেষ হয়ে গেলে ফ্লাছটিকে ঠাণ্ডা করা হয় এবং আস্তে অন্তে স্টপকক খুলে বায়ুমণ্ডলের চাপে আনা হয় এবং এরপর পাম্প বন্ধ করা হয়।

অনেক কঠিন পদার্থকেও এই পদ্ধতিতে পাতন করে বিশুদ্ধ করা হয়। পাস্প চালিয়ে পাতন যন্ত্রের মধ্যের চাপ 0:1 mm পান্দ শুদ্ধের চাপে আনা যায়। চাপের সঙ্গে কোন তরলের স্ফুটনাঙ্ক সমানুপাতিক।

বাষ্পাপাতন (Steam Distillation) অনেক জৈব যোগ জলে অদ্রাব্য হলেও বাষ্পোর সঙ্গে উরায়ী হয় এবং বাষ্প দিয়ে উরায়ী করে পাতনে বিশুদ্ধ করা যায়। এতে অনুরায়ী অশুদ্ধিগুলি পাতন ফ্রাঙ্কে পড়ে থাকে। এই পদ্ধতিতে শোধনের নাম বাষ্পপাতন।

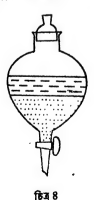


हिंख 7

একটি গোলতল ফ্লাঙ্কে অশুদ্ধ জৈব যৌগকে কিছু জল সমেত নেওর। হর। এই ফ্লাঙ্কে রাবারের কর্কের সাহায্যে দুটি কাচ নল প্রবেশ করান থাকে। একটি নল ফ্লাঙ্কের শেষ পর্যন্ত প্রবেশ করান থাকে। এই নলের সঙ্গে বাষ্প তৈরির পাত্রের (S) সঙ্গে যুক্ত। বাষ্প তৈরির পাত্রে আর একটি লম্বা কাচ নল পাত্রের শেষ পর্যন্ত প্রবেশ করান থাকে। এই পাত্রে বাষ্প্রের অতিরিক্ত চাপ হলে এই নলের মধ্য দিয়ে উঠে আসবে এবং পাত্রের চাপ কমতে সাহায্য করবে। গোলতল ফ্লাঙ্কের অপর নলটির সঙ্গে শীতক যুক্ত থাকে এবং শীতকের শেষে গ্রাহক পাত্র থাকে। এই ফ্লাঙ্কটিকেও উত্তপ্ত করা হয় যাতে বাষ্প্র এখানে ঘনীভূত হয়ে না পড়ে। জলীয় বাষ্প্রের সঙ্গে উদ্বায়ী জৈব যৌগ চলে আসে এবং শীতকের মধ্য দিয়ে যাবার সময় ঘনীভূত হয়ে পড়ে গ্রাহক পাত্রে জলের সঙ্গে জমা হয়।

গ্রাহক পারে সণ্ডিত জৈব বেগি যদি কঠিন হয় তবে একে পরিপ্রাবণ করে জল
দ্ব করা হয়। কিন্তু পাতিত বন্ধু যদি তরল হয় সেক্ষেত্রে দ্রাবক দিয়ে নিক্ষাশিত করে,
পরে দ্রাবককে পাতন করে পৃথক করলে জৈব যৌগ (তরল) পাওয়া যায়। অ্যানিলিনকে
বাষ্পণাতন করে বিশুদ্ধ করা হয়।

দোবক স্থারা নিক্ষাশন (Solvent Extraction): জৈব থোগের জলীয় দ্রবণে বা প্রলম্বনে (Suspension) যদি অপর একটি দ্রাবক মিশিয়ে বিশুদ্ধ অবস্থায় নিক্ষাশন করা যায় তাকে দ্রাবক স্থায়া নিক্ষাশন বলে। এই নিক্ষাশনে এমন দ্রাবক বাছতে হবে যা জলে অদ্রাব্য বা আংশিক দ্রাব্য এবং ঐ দ্রাবকে জৈব যোগটি জলের থেকে অধিক দ্রাব্য। এই নিক্ষাশনে বিচ্ছেদক ফানেল সাধারণত ব্যবহার করা হয়।



প্রথমে প্যাচকল বন্ধ করে জৈব যৌগের জলীয় দ্রবণ
বা প্রলম্বন বিচ্ছেদক ফানেলে নেওয়া হয়। পরে ঐ
দ্রাবকটি (সাধারণত ইথার) মেশান হয়। ইথার মেশানর
পরে বিচ্ছেদক ফানেলের ছিপি বন্ধ করে, উপ্টে ঝাঁকান
হয় এবং মাঝে মাঝে প্যাচকল খুলে ফানেলের মধ্যের
চাপ (ইথার বাম্পের) বার করে দেওয়া হয়। এরপর
ফানেলটিকে ভ্রিজভাবে রেখে দিলে জৈব যৌগটি ইথারে
দ্রবীভূত হয়ে জলের গুরের উপরে ভেসে উঠবে। কারণ
ইথার জলের থেকে হাজা এবং আংশিক দ্রাব্য। এখন
বিচ্ছেদক ফানেলের ছিপি থোলার পর তলার প্যাচকল

খলে সাবধানে জলের ন্তরটি বার করে দেওয়া যায় এবং ইথার ন্তরটি অন্য পাতে ঢেলে

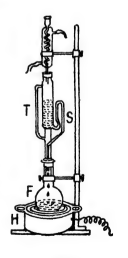
রাখা হর। এই পদ্ধতিতে একবার প্রয়োগ করে যদি সম্পূর্ণ জৈব বোঁগ নিদ্ধাশিত না হর, তবে এই রক মভাবে আরে। দূএকবার করা হয় এবং ইথার স্তরটিকে একটি পারেই জমা করা হয়। পরে জৈব যোগের এই ইথার দ্রবণকে অনার্দ্র ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড বা অনার্দ্র ম্যাগনেসিয়াম সালফেট দিয়ে জল অপসারণের পর ইথারকে পাতিত করে দুরীভূত করলে জৈব যোগ পাওয়া যাবে, যাকে কঠিন হলে আংশিক কেলাসন করে এবং তরল হলে আংশিক পাতনে বিশুদ্ধ করা হয়।

দ্রাবক ধারা নিক্ষাশনে ইথার বা বেনজিন বা ক্লোরোফর্ম ব্যবহার করা হয়। কারণ এই দ্রাবকগুলি জলে প্রায় অদ্রাব্য এবং এগুলিকে পাতনে সহজে দ্র করা যায় এবং এগুলিতে বেশির ভাগ জৈব যৌগ জলের থেকে অধিক দ্রাব্য।

সক্সক্রেটের সাহায্যে নিক্ষাশন (Soxhlet Extraction) । জৈব বা অজৈব খোনকে মিশ্রণ থেকে সক্সলেটের সাহায্যে অপ্প দ্রাবক ব্যবহার করে খুব ভালোভাবে নিক্ষাশন করা যায়।

সন্ধলেট যন্ত্রটি একটি কাচের সিলিগুরের মত, যার তলাটা বন্ধ থাকে এবং তলার দিকে একটি নল গোলতল ফ্লাঙ্কের (F) সঙ্গে কর্কের সাহায্যে যুক্ত থাকে। এই

নলের থেকে একটি নল 'T' বার হয়ে গিয়ে সক্সলেটের উপর দিকে পার্খনলের মত যুক্ত থাকে এবং অপর একটি নল 'S' ঐ সিলিণ্ডারের তলা থেকে বার হয়ে সাইফনের মত হয়ে ঐ কাচনলের সঙ্গে যুক্ত থাকে। ভাল করে গুড়ো করা মিশ্র পদার্থটিকে ফিল্টার কাগজে জড়িয়ে সক্সলেটের সিলিণ্ডারের মত অংশের মধ্যে নেওয়া হয় এবং মিশ্র পদার্থটির উপরে গ্লাস উল দিয়ে তেকে দেওয়া হয়। এ অংশকে থিয়ল (Thimble) বলে। সক্সলেটের উপরে একটি ভাল শীতক 'C' যুক্ত থাকে। গোলতল স্লাক্ষ F-এ দ্রাবক নেওয়া হয় এবং এটিকে হিটিং মেণ্টেক্সের H উপর বাস্থার হয় এবং এটিকে হিটিং মেণ্টেক্সের H উপর বাস্থার ফোটান হয়। দ্রাবকের বাস্প পার্শ্বনল দিয়ে উঠে সক্সলেটের মধ্য দিয়ে গিয়ে শীতকে এলে ঘনীভূত হয়ে পড়ে এবং থিয়লের উপর তরলাকারে পড়তে থাকে। থিয়লৈ মিশ্র পদার্থটি দ্রাবকে ভিজতে



চিত্ৰ 9

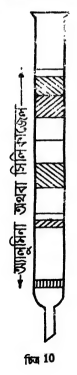
স্থাকে এবং প্রাবকের শুর রুমশ বাড়তে থাকে । এতে সাইফন নলেও প্রাবক শুর

বাড়তে থাকে এবং একবার সাইফনের মাথা পর্যন্ত উঠলে, থিখলে সণ্ঠিত সমস্ত দ্রাবক সাইফন হরে F ফ্লান্কে চলে আসবে এবং দ্রাবক আসার সমর মিশ্র পদার্থ থেকে দ্রাবা বন্ধুকে দ্রবীভূত করে আনে। এতে ফ্লাঙ্ক F থেকে ক্রমাগত বিশুদ্ধ দ্রাবক বাম্পীভূত হয়ে থিখলে সণ্ঠিত হবে এবং কিছুক্ষণ অন্তর অন্তর তা ফ্লাঙ্কে সাইফন হয়ে চলে আসবে। ফলে ফ্লাঙ্কে দ্রবীভূত পদার্থের পরিমাণ ক্রমশ বাড়বে। এতে একই পরিমাণ দ্রাবক দিয়ে খুব ভালভাবে দ্রবীভূত পদার্থকে নিফ্কাশত করা যায়।

পরে এই দ্রবণ থেকে দ্রাবককে পাতনে দৃর করে নিষ্কাশিত পদার্থকে নানা প্রক্রিয়ায় বিশুদ্ধ করা হয় ।

সক্সলেট পদ্ধতিতে বীজ থেকে উদ্ভিজ্জ তেল, ফুলের নির্যাস, আলকালয়েড ইত্যাদি নিষ্কাশন করা হয়। দ্রাবক হিসেবে কোহল, কোরোফর্ম, বেনজিন ইত্যাদি ব্যবহার করা হয়।

ক্রোমাটোগ্রাফী (Chromatography) ঃ ক্রোমাটোগ্রাফী পদ্ধতিতে মিশ্র ক্রৈব যোগ থেকে উপাদানগুলিকে বিশৃদ্ধ অবস্থায় পৃথক করা যায়।



কোনাটোগ্রাফী পদ্ধতিতে উপাদানগুলি দুটি দশা বা Phase-এর মধ্যে বিভিন্নভাবে বণ্টিত হয়। দুটি দশার মধ্যে একটি দশা দ্বির থাকে এবং অপরটি চলমান অবস্থার থাকে। দ্বির দশাটি কঠিন পদার্থ এবং চলমান দশাটি তরল বা বিশেষ ক্ষেত্রে গ্যাসীয় পদার্থ হয়। দ্বির দশাটি কঠিন হলে উপাদানগুলিকে বিভিন্ন মাত্রায় অবশোষণ করে। সাধারণত কোমাটোগ্রাফী তিন রকমের হয়। যেমন (i) কালাম বা শুভ (Column) কোমাটোগ্রাফী, (ii) পাতলা শুর কোমাটোগ্রাফী (Thinlayer chromatography), (iii) কাগন্ধ কোমাটোগ্রাফী

কালাম কোমাটোগ্রাকীঃ একটি লঘা টিউবের শেষের দিকটা সরু করা থাকে এবং শেষ প্রান্তে গ্রাস উল দিয়ে বন্ধ করা থাকে। এই টিউবে প্রয়োজনানুসারে আলুমিনা বা সিলিকাজেলের মিহি পুড়ো দ্রাবক মিশিরে নেওয়া হয় এবং ভালো করে ভর্তি করা হয়। দ্রাবক হিসাবে ইথার, পেটোলিয়াম

ইথার, বেনজিন ইত্যাদি বাবহার করা হয়। এখন অবিশৃদ্ধ জৈব যোগ ঐ প্রাবকে গলে ঐ কালামের উপরে তেলে দেওয়। হয় এবং ক্রমাগত দাবক যোগ করা হয়। বৌগগুলি বিভিন্ন হারে দ্রাবকের সঙ্গে নিচের দিকে নামতে থাকে। প্রাপ্ত দূবণকে বিভিন্ন কনিক্যাল ফ্রাঙ্কে সংগ্রহ করা হয়। বিভিন্ন উপাদানগুলি বিভিন্ন ফ্রাঙ্কে জমা পড়বে। পরে ফ্রাস্ক থেকে দাবককে বাস্পীভত করে দিলে বিশদ্ধ উপাদানটি পাওয়া যাবে। কোন একটি বিশেষ দ্রাবকে সব উপাদান নিচে আসতে নাও পারে। সেক্ষেয়ে বিভিন্ন দ্রাবক ব্যবহার করা হয়। আলুমিনা বা সিলিকা**জেলকে (কঠি**ন) অবশোষক (absorbent) বলে। অবশোষকের স্তম্ভ ষত দৈর্ঘ্য হবে তত ভালোভাবে উপাদানগলি পথক করা যাবে।

পাত্তলা স্তর ক্রোমাটোগ্রাফী (TLC) ঃ একটি কাচের পাতে আলমিনা বা সিলিকাজেল বা সেলুলোজ অবশোষক বিশেষ দ্রাবক বা জল দিয়ে পাতলা কাদার

মত করে সমান পাতলা গুর প্রস্তুত করা হয়। শুরটি শুকিয়ে নিয়ে এক প্রান্তে অবিশৃদ্ধ নমুনার দূবণ ক্যাপিলারি টিউবে নিয়ে যোগ করা হয়। পরে ঐ কাচের পাতটিকে একটি জারে ঢুকিয়ে ঢাকনি বন্ধ করে দেওয়া হয়। এই জারে অপ্প দাবক নেওয়া হয়। দাবক ক্যাপিলারি অ্যাকশানে উপর দিকে উঠতে থাকবে এবং নমুনার অপাদানকে বিভিন্ন উচ্চতায় নিয়ে উঠবে। বিভিন্ন উচ্চতা থেকে নমুনার বিভিন্ন



উপাদানগুলিকে পৃথক করা যায়। অপ্প পরিমাণ বস্তুকে এই উপায়ে পৃথক করা যায়। উপাদানগুলি বর্ণহীন হলে আয়োডিন চেম্বারে ঢুকিয়ে বিন্দু দেখে কটি উপাদান আছে তা বলা যায়।

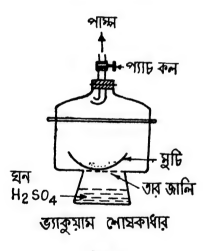
কাগত কোমাটোগ্রামী: কাগজ কোমাটোগ্রাফী TLC-র মত, তবে এখানে পাক্তলা অবশোষক স্তরের শীরবর্তে অবশোষক শুর হিসেবে কাগজ ব্যবহার করা হয় ।

বাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical Methods): এই পদ্ধতিতে অবিশৃদ্ধ লৈব বৌগকে বিশেষ প্রক্রিয়ায় এমন একটি জাতকে (Derivative) পরিবর্তন করা হন্ন এবং পরে পৃথক ও বিশুদ্ধ করে বিশেষ প্রক্রিয়ায় বিযোজন করে পুনরায় আগের জৈব যৌগে পরিণত করা হয়। এতে অশৃদ্ধিগুলিকে দূর করা সহজেই যায়।

এই পদ্ধতিতে অ্যাসিট্যালডিহাইডকে আমোনিয়া দিয়ে বিক্রিয়া করিয়ে কঠিন আ্যাসিট্যালডিহাইড অ্যামোনিয়াতে পরিবর্তন করে এবং পরে ঐ বিশৃদ্ধ অ্যাসিট্যালডিহাইড আমোনিয়াকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে বিয়োজিত করে পাতনে বিশৃদ্ধ অ্যাসিট্যালডিহাইড পাওয়া বায় । এই পদ্ধতিতে পশ্চিনিউরিয়য়র হাইড্রোকার্বনকে পিকরেট (Picrate) করে পরে অ্যালুমিনার মধ্য দিয়ে পরিচালিত করলে পিকরেট বিযোজিত হয়ে বিশৃদ্ধ হাইড্রোকার্বন পাওয়া বায় ।

রাসায়নিক পদ্ধতিতে মিথাইল কোহল, আলেডিহাইডকে শোধন করা যায়।

জৈব খৌগের শুক্ষকরণ (Drying of Organic Compounds) ঃ স্থ্যাকুয়াম ডেসিকেটার বা শোষকাধারে (Dessicator) অনার্দ্র ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড



63 12

বা ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের
নিচে তারজালির উপর পােঁসলিনের মুচিতে কঠিন জৈব যােগ
রাখা হয় এবং ঢাকনী বন্ধ করে
দিয়ে ঢাকনিতে অবস্থিত নলটির
সঙ্গে পাম্প যুক্ত করে ঢালিরে
দেওয়া হয়। এতে শােষকাধারের
মধ্যের বায়ু চলে যায় এবং এতে
জলীয় বাম্প বা দাবক বাম্প জৈব
যৌগ থেকে মুক্ত হয়ে পাম্পের
মধ্য দিয়ে বার হয়ে যায়। কিছুক্ষণ
পাম্প ঢালাবার পর প্যাচকল বন্ধ
করে দিয়ে পাম্প বন্ধ কয়। হয়

এতে শোষকাধারের মধ্যে বায়ুচাপ খুবই কম থাকে। অবশিষ্ট জলীয় বাষ্পি খন সালফিউরিক অ্যাসিড শোষণ করে নেবে।

এ ছাড়া ড্রাইং পিস্তল (Drying pistol) নামে এক বিশেষ যম্বের সাহাব্যে কঠিন জৈব যৌগকে শৃষ্ক করা হয়।

তরল স্থৈব যৌগকে শুষ্ক করতে হলে তরল বস্তুর সঙ্গে পোড়াচুন অনার্দ্র ক্যালসিরাম ক্লোরাইড বা অনার্দ্র ম্যাগনেশিরাম সালফেট বা ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইড রেখে দিলে ঐ সকল বস্তু জৈব যোগ থেকে জল শোষণ করে নেবে পরে তরল জৈব যোগটিকে পরিস্রাবণ করে আলাদা করে নিরে পাতন করে শুদ্ধ তরলে পরিণত করা হয়। এক এক প্রকার জৈব যোগের ক্ষেত্রে এক এক রকম জল শোষক পদার্থ ব্যবহার করা হয়। যেমন শোধিত কোহল (Rectified spirit) থেকে নির্জ্বল কোহল প্রস্থৃতিতে পোড়াচুন ব্যবহার করা হয়। ইথারকে জলমুক্ত করতে ফসফরাস পেন্টক্সাইড ব্যবহার করা হয়। অন্যান্য ক্ষেত্রে অনার্ন্ন CaCla বা MgSO4 ব্যবহার করা হয়।

বিশুদ্ধতার পরীক্ষা (Test of Purity)ঃ জৈব যৌগ কঠিন হলে গলনাক্ষ দিয়ে এর বিশৃদ্ধতা পরীক্ষা করা যায়। যৌগ বিশৃদ্ধ হলে একটি নির্দিষ্ট তাপমান্রায় যৌগটি সম্পূর্ণ গলে যাবে। যৌগটি অবিশৃদ্ধ হলে একটি নির্দিষ্ট তাপমান্রায় সম্পূর্ণ না গলে কিছুটা তাপমান্রা কুড়ে গলতে থাকবে।

যৌগটি তরল হলে স্ফুটনাজ্ক দিয়ে এর বিশুদ্ধতা পরীক্ষা করা যায়। বিশুদ্ধ তরল নির্দিষ্ট চাপে একটি সুনির্দিষ্ট তাপমানায় ফুটবে।

গলনাক্ত নির্ণয়: পাইথেক গ্রাসের তৈরী লখা গলাযুক্ত একটি ছোট গোলতল

ফ্লাঙ্কে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড নেওয়া হয়। একে সালফিউরিক অ্যাসিড বাথ (Sulphuric acid bath) বলে। বাথের মধ্যে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড নেওয়া হয়। বাথটি কর্ক দিয়ে বন্ধ করা থাকে। কর্কের মধ্য দিয়ে একটি থার্মোমিটার এমনভাবে প্রবেশ করানো থাকে যাতে থার্মোমিটারের বান্ধটি অ্যাসিডের মধ্যে ভূবে থাকে। আর একটা আলোড়ক (Stirrer) বাথের মধ্যে প্রবেশ করান থাকে।

এখন কঠিন জৈব যোগকে ভালো করে গুড়ো করে সাচ্ছিদ্র প্রেটের উপর দিয়ে ভালো করে শুকনো করা হয়। পরে শুকনো ও মিহি যোগিটি প্রেটের উপর এক জায়গায় উঁচু করে রাখা হয়। এর পর (পাতলা দেওয়াল যুক্ত) একটি ক্যাপিলারি টিউব নিয়ে তার এক দিকের মুখটি গালিয়ে বন্ধ করে দেওয়া হয়। অপর মুখটি উঁচু করা



fb3 13

জৈব যোগের উপর প্রবেশ করিয়ে কিছু কঠিন পদার্থকে টিউবটির মধ্যে নিয়ে নেওর। হয় এবং সাবধানে সীল করা দিকটা টেবিলে ঠুকে জৈব যোগটিকে সীল করা দিকে নিয়ে নেওরা হয়। ক্যাপিলারি টিউবে যোগটির উচ্চতা প্রায় 🔒 সেমি হলে আর যোগটি ক্যাপিলারিতে ঢোকাবার প্রয়োজন নেই। এখন ঐ ক্যাপিলারি টিউবটিকে সালফিউরিক আ্যাসিডে ভেজান থার্মোমিটার বাজের গারে লাগিয়ে দেওরা হয়। ক্যাপিলারি টিউবটি থার্মোমিটারের গারে পৃষ্ঠটানে (Surface tension) লেগে থাকবে।

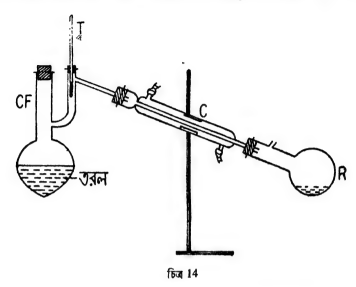
ক্যাপিলারি টিউব সমেত থার্মোমিটারটিকে সাবধানে ঐ অ্যাসিড বাথে প্রবেশ করান হয়। থার্মোমিটারের বান্ধ এবং ক্যাপিলারির যে অংশে জৈব যৌগটি আছে তা অ্যাসিডের মধ্যে ডুবে থাকবে, কিন্তু ক্যাপিলারির বাকী অংশ বেশ থানিকটা অ্যাসিড তলের উপরে থাকবে (চিত্র 13 অনুযায়ী)। বাথের গোলতল অংশটিকে বার্নারের নীল ছোট শিখার সাহায্যে ধারে ধারে উত্তপ্ত করা হয় এবং মাঝে মাঝে আলোড়কটি উপর নিচ করে বাথের তাপমাত্র। সর্বত্র সমান করা হয়। থার্মোমিটার ও ক্যাপিলারিতে অবন্থিত যৌগটি উত্তপ্ত করার সময় সর্বদা লক্ষ্য রাখতে হয়। কোন এক তাপমাত্রার যৌগটি একসঙ্গে সমস্তটা গলে যাবে। ঐ তাপমাত্রাটি হবে যৌগটির গলনাক্ষ। যদি খানিকটা তাপমাত্রা জুড়ে যৌগটি গলে তবে ব্যুতে হবে যৌগটি অবিশুদ্ধ।

গলার আগে অনেক যৌগ কালে। হয়ে পড়ে অর্থাৎ গলনাব্দে পৌছাবার আগেই ঐ বস্থুটি বিভাঞ্জিত হয়ে পড়ে। অধিক গলনাব্দের যৌগের ক্ষেত্রে সালফিউরিক অ্যাসিডে অনেক সময় পটাসিয়াম সালফেট ব্যবহারে সালফিউরিক অ্যাসিডের স্ফুটনাব্দ বাড়িয়ে নেওয়। হয় বা সালফিউরিক অ্যাসিডের পরিবর্তে গ্লিসারল বা নাইট্রেট বাথ ব্যবহার করা হয়।

মিঞা যোগের গলনাক (Mixed Melting Point)ঃ আনুষজিক পরীক্ষা ও গলনাক নির্ণয়ে কোন জৈব যোগকে সনান্ত করার পর ঐ যোগটির সঙ্গে বিশুদ্ধ নমুনা মিশিয়ে নিয়ে গলনাক নির্ণয় করা হয়। ঐ দুই মিগ্রিভ যোগ যদি অভিন্ন হয় সে কেনে গলনাকে কোন পরিবর্তন হবে না। কিন্তু পৃথক হলে গলনাকে শার্থক্য হবে। এই পদ্ধতিতে কোন যোগ সনান্ত করাকে মিগ্র যোগের গলনাকে নির্ণয় বলে।

শ্বুটনাক্ষ নির্ণায় (Determination of Boiling Point) ঃ একটি ছোট ক্লেজন ফ্লান্কে CF অপপ বিশুদ্ধ তরল (জৈব যোগ) নিয়ে ক্লেজেনের একটি মুখ কর্ক এবং অপর মুখটি থার্মোমিটার (T) কর্কের সঙ্গে লাগান থাকে। ক্লেজেন ফ্লান্কে নির্গাম নলটির সঙ্গে ছোট লিবিগ শীতক (C) এবং শীতকের শেষে পার্খনলযুক্ত গ্রাহক পাত্র (R) যুক্ত থাকে। ফ্লাক্টটকে বার্নারের সাহায্যে ধীরে ধীরে উত্তপ্ত করলে তরলটি ফুটতে

আরম্ভ করবে এবং বাষ্প ক্লেব্রেনের পাশের নল দিয়ে যাবার সময় থার্মোমিটারকে স্ফুটনাব্রেক উত্তপ্ত করবে। তরলটি শীতকে এসে ঘনীভূত হয়ে গ্রাহক পাত্রে সন্ধিত



হবে। থার্মোমিটার থেকে স্ফুটনাঙ্ক নির্ণয় করা হয়। তরলটি স্বচ্ছন্দভাবে ফোটার জন্য তরলের মধ্যে ভাঙ্গা ক্যাপিলারি বা সচ্ছিদ্র বস্তু (Porous material) দিয়ে দেওয়া হয়। এতে তরলটি অধিক উত্তপ্ত (Over heating) হবার ভয় থাকবে না।

প্রশাবলী

- 1. জৈব যোগদের কেন শোধন করা হয় ?
- 2. কি কি উপায়ে জৈব যৌগগুলিকে শোধন করা হয় ?
- 3. কেলাসন ও পুনঃকেলাসন কি?
- 4. কম তাপমান্তায় কিভাবে উধ্ব'পাতন করা হয় ?
- 5. কি কি উপায়ে জৈব যৌগদের শৃষ্ককরণ করা হয় ?
- টীকা লিখ—(i) বাষ্পপাতন; (ii) ক্লোমাটোগ্রাফী; (iii) আংশিক পাতন;
 (iv) অনুপ্রেষ পাতন; (v) দ্রাবক দ্বারা নিস্কাশন: (vi) সক্সলেট বারা নিস্কাশন।
- 7. জৈব যোগের বিশৃদ্ধভার পরীকা কি ভাবে করা হর ?

ৈজব যৌগেৱ বিশ্লেষণ Analysis of Organic Compounds

জৈব যৌগে অবস্থিত বিভিন্ন মৌলকে সনাস্ত করা হল জৈব যৌগের বিশ্লেষণের প্রথম ধাপ। যে কোন জৈব যৌগে কার্বন অবশাই থাকবে। সুতরাং যে কোন জৈব যৌগে কার্বন এবং এক বা একাধিক অন্য যে কোন মৌল থাকতে পারে। সাধারণত জৈব যৌগে কার্বন, হাইড্রোজেন, অক্সিজেন থাকে। এছাড়া সচরাচর যে সকল মৌল থাকে তা হল নাইট্রোজেন, সালফার, ফসফরাস, বিভিন্ন ধাতু ইত্যাদি।

কার্বন ও হাইড্রোজেন সনাক্তকরণ: জৈব যোগ হলে অবশ্যই তাতে কার্বন থাকবে। তবে যোগটি জৈব যোগ কিনা তা নির্ণয় করার জন্য এই পরীক্ষাটি করা হয়। এই পরীক্ষাটিতে একই সঙ্গে হাইড্রোজেনকেও সনান্ত করা যায়।

একভাগ জৈব যৌগের সঙ্গে প্রায় তিন-চার ভাগ অনুপাতে কিউপ্রিকি অক্সাইড মিশিয়ে মিশ্রণটিকে শক্ত টেস্ট টিউবে নেওরা হর। টেস্ট টিউবের মুখে একটি বাঁকা নল কর্কের মধ্য দিয়ে লাগান থাকে। এখন টিউবটিকে উত্তপ্ত করলে জৈব যৌগে অবস্থিত কার্বন ও হাইড্রোজেন কিউপ্রিক অক্সাইড দ্বারা জ্বান্নিত হয়ে বথাক্রমে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলে পরিণত হবে। উৎপন্ন জল টেস্ট টিউবের ঠাণ্ডা অংশে ঘনীভূত হয় এবং ঘনীভূত তরল অনার্দ্র কপার সালফেটকে (সাদ।) নীল বর্ণে পরিণত করে। উৎপন্ন কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস চুনের জলকে ধোলা করবে।

জৈব যোগটি গ্যাসীর বা তরল হলে যোগটির বাষ্প উত্তপ্ত কপার অক্সাইডের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত করান হর এবং উৎপন্ন কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলকে আগের মত সনাক করা হয়।

অক্সিজেন স্নাক্তকরণ ঃ সরাসরি কোন পদ্ধতির মধ্য দিয়ে অক্সিঞ্জেনকে সনাত্ত করা বায় না। তবে পরোক্ষভাবে অক্সিজেনকে সনাত্ত করা হয়।

নাইট্রোজেন, সালফার ও হালোজেন সনাক্তকরণ লোসাইনে পদ্ধতি) বোগটিকে গলন নলে নিরে সদ্যকাটা ধাতব সোডিরামের টুকরে। সহ উত্তপ্ত করে নলটিকে লাল করা হয়। ঐ লোহিত তপ্ত নলটিকে খলে অবস্থিত পাতিত জলে তুবিয়ে মুখল দিয়ে গলিত বস্তু সমৈত গলন নলকে পিষে গু'ড়ে। করা হয়। পরে ঐ দ্রবণটিকে পরিশ্রুত কর। হয়। এই পদ্ধতিতে নাইট্রোজেন সোডিয়াম সামানাইডে, সালফার সোডিয়াম সালফাইডে এবং হ্যালোজেন সোডিয়াম হ্যালাইডে পরিণত হয় এবং ঐ সকল লবণ জলে দ্রবণীয় বলে পরিশ্রুতে চলে আসবে।

(i) **নাইট্রোজেন**ঃ পরিশ্রুত দ্রবণে সদ্যপ্রস্তুত ফেরাস সালফেট দ্রবণ বোগ করে উত্তপ্ত ও পরে ঠাণ্ডা করে হাইড্রোক্লোরিক আাসিড দিয়ে আল্লিক করা হয়। এতে নীল অধ্যক্ষেপ বা দ্রবণের বর্ণ নীল বা সবৃদ্ধ হলে জৈব যৌগে নাইট্রোজেন আছে প্রমাণিত হয়।

নাইট্রোজেন যুক্ত জৈব বোগকে ধাতব সোডিয়াম দিয়ে উত্তপ্ত করলে সোডিয়াম সায়ানাইডে পরিণত হয়। ফেরাস সালফেট কস্টিক সোডার সঙ্গে বিভিন্নায় ফেরাস হাইড্রক্সাইড ও সোডিয়াম সালফেটে পরিণত হয়। ঐ ফেরাস হাইড্রক্সাইড সোডিয়াম সায়ানাইডের সঙ্গে বিভিন্নায় সোডিয়াম ফেরোসায়ানাইডে পরিণত হয়; য়া অ্যাসিড মাধামে ফেরিক আয়নের(*) সঙ্গে বিভিন্নায় প্রশিয়ান নীল বা ফেরিক ফেরোসায়ানাইডে $Fe_{4}[(Fe(CN)_{6}]_{3}$ পরিণত হয়।

 $2Na + 2H_2O \rightarrow 2NaOH + H_2$ $FeSO_4 + 2NaOH \rightarrow Fe(OH)_2 + Na_3SO_4$ $6NaCN + Fe(OH)_2 \rightarrow Na_4Fe(CN)_6 + 2NaOH$ $3Na_4Fe(CN)_6 + 4Fe^{+3} \rightarrow Fe_4[Fe(CN)]_6]_3 + 12Na^{+3}$

- (*) ফেরাস লবণে যে পরিমাণ (Fe⁺³) (ইক) আয়ন থাকে তা এই বিক্রিয়ার পক্ষে যথে**ত**।
- (ii) সালফার ? সালফার ঘটিত জৈব যোগকে ধাতব সোডিয়াম দিয়ে উত্তপ্ত করলে সোডিয়াম সালফাইডে পরিণত হয়। পরিশুত দ্রবেণ সদ্য প্রস্তৃত সোডিয়াম নাইট্রোপ্রসাইড [(NaুFe(CN)¸NO)] দ্রবণ যোগ করলে রঙ বেগুনী হয়। অথবা পরিশুত দ্রবণে অ্যাসিটিক অ্যাসিড যোগে অ্যায়ক করে লেড অ্যাসিটেট দ্রবণ যোগ করলে লেড সালফাইডের কালে। অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে। এই দুই পরীক্ষা দিয়ে জৈব যোগে সালফারের উপস্থিতি প্রমাণিত হয়।

Na₂S + Na₂[Fe(CN)₈NO] \rightarrow Na₄[Fe(CN)₈NOS] दशको नड Na₂S + 2CH₈COOH \rightarrow 2CH₈·COONa + H₂S H₂S + (CH₈COO)₂Pb \rightarrow 2CH₈COOH + PbS \downarrow कारम (iii) **স্থালোজন ঃ** হালোজেন ঘটিত জৈব যৌগকে ধাতব সোডিয়াম দিরে উত্তপ্ত করলে জৈব যৌগের হালোজেন সোডিয়াম হালাইডে পরিণত হয় এবং এই হালাইডগুলি জলে দ্রার্য। অতএব পরিপ্রত দ্রবণকে নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে আদ্লিক এবং উত্তপ্ত করার পর ঠাও। করে সিলভার নাইট্রেট দ্রবণ যোগ করলে সিলভার হ্যালাইডের অধঃক্ষেপ পাওয়া যাবে।

 $NaX + AgNO_s \rightarrow AgX \downarrow + NaNO_s$

জৈব বৌগে ক্লোরিন থাকলে দইয়ের মত সাদা সিলভার ক্লোরাইডের অধ্যক্ষেপ পাওয়া ষাবে, যা নাইট্রিক অ্যাসিডে অদ্রাবা, কিন্তু অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইডের জলীয় দ্রবণে দ্রাব্য । জৈব যৌগে রোমিন থাকলে ফিকে হলুদ রঙেব সিলভার ব্রোমাইডের অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে, যা নাইট্রিক অ্যাসিডে অদ্রাব্য কিন্তু লাইকার অ্যামোনিয়ার দ্রবণে দ্রাব্য । জৈব যৌগে আয়োডিন থাকলে, হলুদ রঙের সিলভার আয়োডাইডের অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে, যা নাইট্রিক অ্যাসিড এবং লাইকার অ্যামোনিয়ার দ্রবণে অদ্রাব্য ।

এছাড়া জৈব যৌগে রোমিন ও আয়োডিনকে সনান্ত করার জন্য সোডিয়াম দিয়ে যৌগকে উত্তপ্ত করে জল দিয়ে নিক্ষাশন করে, পরিশুত দ্রবণকে লঘু সালফিউরিক আগিসড দিয়ে আয়িক করে কোরোফর্ম (বা কার্বন টেট্রাক্লোরাইড) (কয়েক ফোটা) এবং ক্লোরিন জল যোগ করে ঝাঁকালে যদি ক্লোরোফর্ম তরলের স্তরটি বেগুনী রঙের হয় তবে আয়োডিন আছে। আর বাদামী রঙের হলে রোমিন আছে।

(iv) ফসফরাস সমাজ্ঞকরণঃ ফসফরাস ঘটিত জৈব যৌগকে গালক-মিশ্রণ (সোডিয়াম কার্বনেট ও পটাশিয়াম নাইট্রেট) সহযোগে উত্তপ্ত করলে ফসফরাস ধাতব ফসফেটে পরিণত হবে। ফসফেটটিকে জল দিয়ে নিন্কাশন করে নাইট্রিক অ্যাসিড খোগ করে আম্লিক করার পর অ্যামোনিয়াম মিলবডেট খোগ করলে দ্রবণের রঙ ক্যানারী হলুদ বা ক্যানারী হলুদ রঙের অধঃক্ষেপ পাওয়া যাবে।

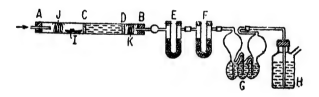
ধাতব মৌল সনাক্তকরণঃ ধাতব মৌল যুক্ত জৈব যৌগকে খুব উত্তপ্ত করলে সাধারণত জৈব অংশটি পুড়ে যায় এবং একটা অবশেষ পড়ে থাকে। এই অবশেষটি সাধারণত ধাতব অক্সাইড এবং কোন কোন ক্ষেত্রে ধাতব মৌল বা ধাতব কার্বনেট হয়। অবশেষটিকে নাইট্রিক আ্যাসিডে দ্রবীভূত করে ধাতব মূলকটিকে সনাক্ত করা হয়।

জৈব যোগে অবস্থিত বিভিন্ন মোলের পরিমাণ নির্ণয়

কোন জৈব যোগে কি কি মোল আছে তাদের সনান্ত করার পর তাদের পরিমাণ নির্ণর করা হয়। সাধারণত শতকর। পরিমাণই নির্ণর করা হয়। মাত্রিক বিশ্লেষণ (Quantitative analysis) তিন প্রকার হয়, যেমন (i) ম্যাক্ত পদ্ধতি (Macro method), (ii) সেমি-মাইকো (Semi micro) এবং (iii) মাইকো (Micro)। ম্যাক্ত পদ্ধতিতে সাধারণত একশ থেকে নয়শ মিলিগ্রাম পরিমাণ যৌগকে নিয়ে বিশ্লেষণ করা হয়, সেমি-মাইকোতে 20 থেকে 50 মিলিগ্রাম এবং মাইকো। পদ্ধতিতে 2 থেকে 5 মিলিগ্রাম পরিমাণ যৌগকে বিশ্লেষণ করা হয়। প্রতিটি ক্লেনে একই নীতি অনুসরণ করা হয়।

কার্বন এবং হাইড়োজেনের পরিমাণ নির্ণয়

একই সঙ্গে একই পরীক্ষার মধ্য দিয়ে কার্বন ও হাইড্রোজেন উভয়ের পরিমাণ নির্ণয় করা হয়। শুন্দ কিউপ্রিক অক্সাইডের উপস্থিতিতে নির্দিষ্ট পরিমাণ জৈব যৌগকে শুন্দ অক্সিজেন মাধামে অধিক তাপনানায় পুড়িয়ে (দহন করিছে) জৈব যৌগে অবস্থিত কার্বনকে সম্পূর্ণরূপে কার্বন ডাই-অক্সাইডে এবং হাইড্রোজেনকে জলীয় বান্দে পরিণত করা হয়। কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলীয় বান্দের পরিমাণ (ওজন) অতঃপর নির্ণয় করা হয় এবং যার থেকে জৈব যৌগে অবস্থিত কার্বন ও হাইড্রোজেনের শতকরা পরিমাণ নির্ণয় করা হয়।



চিত্ৰ 15

AB একটি অতি শক্ত কাচনল (যাকে দহন নল বলে) যার দৈর্ঘ্য প্রায় 90 cm এবং ব্যাসার্থ প্রায় 1.5 cm। AB কাচনলের CD অংশে কিউপ্রিক অক্সাইড থাকে এবং এই কিউপ্রিক অক্সাইডের দুইদিকে অ্যাস্বেস্টস ফাইবার দিয়ে প্লাগ (Plug) করা থাকে। E ও F স্টপকক যুক্ত U নল, যার মধ্যে অনার্দ্র ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড নেওরা হয়। G হলো কন্টিক পটাশ বালব, যার মধ্যে কন্টিক পটাশের কোহলীয় দ্রবণ থাকে। H হলো বাব্লার (Bubbler) বার মধ্যে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড থাকে। E-র পার্শ্বনল কর্কের সাহাব্যে AB নলের সঙ্গে যুক্ত করা হয় এবং F, G, H অংশ রাবার নলের সঙ্গে পর পর একে অনোর সঙ্গে যুক্ত থাকে। AB নলের A প্রান্তির

সঙ্গে কর্কের সাহায্যে একটি কাচনল যুক্ত থাকে। I হলে। পোর্নিসেনের বা প্লাটিনামের নোকো (boat), যাতে জৈব যোগ (যার কার্বন ও হাইড্রোজেনের পরিমাণ নির্ণয় করা হবে) ওজন করে নেওয়া হয়। জৈব যোগ সমেত নোকোটি AB নলের A প্রান্তের কর্কটি খুলে AB নলের মধ্যে প্রবেশ করিয়ে দেওয়ার পর একটি জারিত তামার কুক্তলী (J)-ও প্রবেশ করিয়ে দেওয়া হয়।

অক্সিজেন ভর্তি সিলিগুর থেকে বিশৃদ্ধ ও বিশৃদ্ধ অক্সিজেন A প্রান্ত দিয়ে নলের মধ্যে ধীরে প্রবাহিত করা হয় এবং AB নলটিকে বৈদ্যুতিক হীটারের (Heater) সাহাযো আন্তে আন্তে 600-700°C-এ উত্তপ্ত করা হয়। এতে জৈব যৌগটি বাদপীভূত হয়ে অক্সিজেন কর্তৃক বাহিত হয়ে কিউপ্রিক অক্সাইডের সংস্পর্শে এলে (এই উচ্চ ভাপাংকে) জৈব যৌগে অবন্থিত কার্বন সম্পূর্ণরূপে কার্বন ডাই-অক্সাইডে এবং হাইড্রোজেন জলীয় বাম্পে পরিণত হয়। কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলীয় বাম্প অক্সিজেন কর্তৃক বাহিত হয়ে E ও F U-নলে আসলে জলীয় বাম্প ক্যালসিয়াম ক্রোরাইড দ্বারা শোষিত হয় এবং কার্বন ডাই-অক্সাইড কন্টিক পটাশ বালেব গোষিত হয় এবং অক্সিজেন বাব্লার দিয়ে বার হয়ে যায়। ফলে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের U-নলে ও কন্টিক পটাশ বালেবর ওজন বৃদ্ধি পাবে। ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের U-নলের বর্ধিত ওজন হবে উৎপন্ন জলীয় বাম্পের ওজন এবং কন্টিক পটাশ বালেবর বর্ধিত ওজন হবে উৎপন্ন জলীয় বাম্পের ওজন । সূত্রাং পরীক্ষা আরম্ভ হবার আগ্যে এবং পরীক্ষা গোবহ হবার সার U-নল ও কন্টিক পটাশ বালেবর ওজন নওয়া হয়।

গণনা ঃ মনে করি, জৈব যোগের ওজন = W gm

CaCl₂-এর U-নলের বর্ধিত ওজন = x gm

এবং কন্টিক পটাশে বালেবর বর্ধিত ওজন = y gm

$$\therefore$$
 জৈব যৌগে কার্বনের শতকর। মাত্রা হবে $=$ $\frac{12}{44} \times \frac{y}{W} \times 100$ এবং " হাইড্রোজেনের " " $=$ $\frac{2}{18} \times \frac{x}{W} \times 100$

সভর্কভাঃ AB নলের সঙ্গে প্রথমে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের U-নল এবং পরে কন্টিক পটাশ বাদব রাখতে হবে। সালফিউরিক অ্যাসিডের বাব্লারের পরিবর্তে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের নল ব্যবহার করা যায়। তবে বাব্লার ব্যবহার করলে অক্সিজেনের প্রবাহ নিয়ম্বণ করা সহজ্ব। বাব্লারের প্রধান কাজ হল বাতাসের কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলীয় বাস্পকে যম্মের মধ্যে প্রবেশ করতে না দেওয়া। নৌকোর পাশে

রাখা জারিত তামার কুণ্ডলীর (J) কাজ হল উত্তাপে বাণ্ণীভূত জৈব যোগ বদি ব্যাপিত হয়ে A-এর দিকে যার তাকে জারিত করে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলীয় বাণ্ণে পরিণত করা। জৈব যোগ সমেত পোর্সিলেন নোকো AB নলের মধ্যে প্রবেশ করানর পূর্বে অক্সিজেন AB নলের মধ্যে আস্তে আস্তে প্রবাহিত করা হয় এবং তাপ-মান্রাও আস্তে আন্তে বাড়ান হয়। এতে যয়ে অবিশ্বত বায়ু যাতে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলীয় বাণ্ণ আছে তাকে সরিয়ে ফেলা হয়। তাছাড়া কিউপ্রিক অক্সাইডে যে জল থাকে এতে তাও অপসারিত হয়। তা না হলে কার্বন ও হাইড্রোজেনের শতকরা মান্রা নির্ভূলে হবে না।

ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের পরিবর্তে অনার্দ্র ম্যাগনেশিয়াম পারক্লোরেট (অ্যানহাইড্রোন) এবং কন্টিক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের পরিবর্তে অ্যাসক্যারাইট ব্যবহার করা হয়।

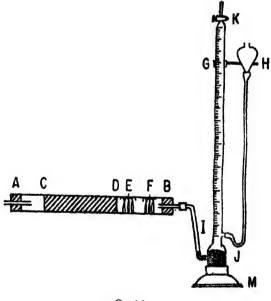
- (i) জৈব বোঁণে নাইট্রোজেন থাকলে এই পদ্ধতিতে জৈব যোঁণের কার্বন ও হাইড্রোজেনের শতকরা পরিমাণ নির্ণয় করলে ভুল হবে। কারণ দ্বৈব বোঁণে অবস্থিত নাইট্রোজেন এই পদ্ধতিতে জারিত হয়ে নাইট্রোজেন গ্যাস (মোল) ও নাইট্রোজেনের অক্সাইডে পরিণত হয়। নাইট্রোজেন অক্সাইড কফিক পটাশ ঘারা শোষিত হবে। ফলে কার্বনের শতকরা পরিমাণ নির্ণয়ে ভুল হবে। এই অসুবিধে দূর করার জন্য AB নলের কিউপ্রিক অক্সাইডের পর একটি বিজ্ঞারিত তামার কুগুলী (K) রাখা হয় যা নাইট্রোজেনের অক্সাইডেকে মোল নাইট্রোজেনে বিজ্ঞারিত করে এবং এই নাইট্রোজেন গ্যাস কফিটক পটাশ দ্ববণের ঘারা শোষিত হবে না, ফলে কার্বনের শতকরা পরিমাণ নির্ণয়ে কোন ব্যাঘাত সৃষ্টি হবে না। অনেক সময় লেড ডাই-অক্সাইড রেখে নাইট্রোজেন অক্সাইড শোষণ করান হয়।
- (ii) জৈব যোগে হ্যালোজেন থাকলে এই পদ্ধতিতে দহনের পর মোল হ্যালোজেন ও উন্নায়ী কপার হ্যালাইড উৎপন্ন হবে, যা কদ্টিক পটাশ বালেব শোষিত হবে, ফলে কার্বনের শতকরা পরিমাণ নির্ণয় ভূল হবে। এই অসুবিধে দৃর করার জন্য AB নলের শেষ প্রান্তে কিউপ্লিক অক্সাইডের পর একটি সিলভার কুণ্ডলী রাখা হয়, য় মোল হ্যালোজেন ও কপার হ্যালাইডকে আটকে দেবে।
- (iii) জৈব যোগে সালফার থাকলে এই পদ্ধতিতে দহনের পর সালফারের অক্সাইডে পরিণত হবে, যা কল্টিক পটাশ বালেব শোষিত হবে। ফলে কার্বনের শতকর। মান্না নির্ভূল হবে না। এই অসুবিধে দৃর করার জন্য কিউপ্রিক অক্সাইডের একটি অংশ লেড জোমেট দিয়ে পরিবর্তন করা হয়। এতে উৎপন্ন সালফারের

অক্সাইড লেড সালফেটে পরিণত হয়, যা অনুদ্বায়ী পদার্থ। সূতরাং কার্বনের পরিমাণ নির্ণয়ে কোন অস্থিধে হবে না।

নাইটোপ্রেন ও হ্যালোঞ্জেন দুটি মৌলই জৈব যৌগে থাকলে প্রথমে বিজারিত তামার কণ্ডলী এবং পরে সিলভার কণ্ডলী AB নলের শেষ প্রান্তে রাথা হয়।

নাইটোজেনের পরিমাণ নির্ণয়

ভুমাব পদ্ধতি (Dumas Method) । নাইট্রোজেন ঘটিত জৈব যোগকে কিউপ্রিক অক্সাইডের উপস্থিতিতে উত্তপ্ত (650°C) করলে কৈব যোগে অবস্থিত কার্বন কার্বন ডাই-অক্সাইডে, হাইড্রোজেন জলীয় বাঙ্গে এবং নাইট্রোজেন মোল নাইট্রোজেন গোসে) এবং কিছুটা নাইট্রোজেনের অক্সাইডে পরিণত হয় । নাইট্রোজেন অক্সাইড বিজ্ঞারিত তামার তার জালি (E) দ্বারা বিজ্ঞারিত হয়ে মোল নাইট্রোজেনে পরিণত হয় ।



हिन्त् 16

AB শক্ত কাচনলের (দহন নলে) CD অংশে নাইট্রোজেন ঘটিত জৈব যৌগ কিউপ্রিক অক্সাইডের সঙ্গে নেওরা হয়। E হল বিজ্ঞারিত তামার তারজালি। AB নলটির B মুখের সঙ্গে G নাইট্রোমিটার বা আজোমিটার রাবার নল দিরে সংযুক্ত থাকে। নাইট্রোমিটারটি একটি অংশাব্দিত কাচনল যার নিচের দিকে I ও J দুটি নল আছে। J নলটি I নলের কিছু উপরে আছে। I নলের সঙ্গে AB দহন নলটি রাবার নল দিয়ে H বালেরর সঙ্গে সংযুক্ত। নাইট্রোমিটারর মাথায় একটা স্টপকক K আছে এবং নাইট্রোমিটারটি একটি কাষ্ঠ খণ্ডের M উপর থাকে। নাইট্রোমিটারের নিচের অংশে পারা (পারদ) থাকে এবং অবশিষ্ঠ অংশে 40% কন্টিক পটাশ দ্রবণ H বালব দিয়ে প্রবেশ করিয়ে গটপককটি বন্ধ করে দেওয়া হয়। পারদ এমনভাবে নেওয়া হয় যাতে KOH দ্রবণ দহণ নলে প্রবেশ করতে পারবে না কিন্তু জৈব যৌগ AB নলে দহনের পর উৎপল্ল গ্যাস মিশ্র নাইট্রোমিটারের সহজে প্রবেশ করতে পারবে না কিন্তু কৈব বৌগ AB নলে দহনের মর উৎপল্ল গ্যাস মিশ্র নাইট্রোম্টারের সহজে প্রবেশ করতে পারবে । এই কাচনলটি দিয়ে অক্সিজেনের পরিবর্গে বিশৃদ্ধ কর্যন ভাই-অক্সাইভ গ্রাস সিলিভার থেকে প্রবাহিত করান হয়।

দহন নলটিকে উত্তপ্ত করার আগে কর্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস প্রবাহিত করে যন্ত্রটির অভ্যন্তরে অবশ্বিত বায়ুকে (যাতে নাইট্রোজেন ও অক্সিজেন আছে) অপসারিত করা হয়। অপসারিত বায়ু নাইট্রোমিটারে সঞ্চিত হবে এবং কার্বন ডাই-অক্সাইড শোষিত হবে। স্টপকক খুলে এই বায়ুকে নাইট্রোমিটার থেকে বার করে দেওয়া হয়। এখন আন্তে আন্তে দহন নলটিকে উত্তপ্ত করা হয়। এতে মৌল নাইট্রোজেন, কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলীয় বাষ্প উৎপন্ন হবে, যা কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস ধারা বাহিত হয়ে নাইট্রোমিটারে আসবে। নাইট্রোমিটারে কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস ধারা বাহিত হয়ে নাইট্রোমিটারে আসবে। নাইট্রোমিটারে কার্বন ডাই-অক্সাইড শোষিত হবে এবং জলীয় বাষ্প তরলে পরিণত হয়ে কা্ন্টক পটাশ দ্রবণে মিশে যাবে। উৎপন্ন নাইট্রোজেন গ্যাস নাইট্রোজেন গ্যাস যখন আর সন্থিত হবে না তখন নাইট্রোমিটারের কান্ট্রক পটাশের তল ও মি বাহেবর কন্ট্রক পটাশের তল একই অনুভূমিক রেখায় এনে নাইট্রোজেনের আয়তন (অংশাজ্কিত নাইট্রেমিটারের সাহায়ে) নির্ধারণ করা হয়।

গণনা ঃ মনে করি, জৈব যৌগের পরিমাণ W gm
বায়ুমগুলের চাপ = P mm পারদ শুদ্রের চাপ।
পরীক্ষাকালে ঘরের তাপমাতা = t°C

t°C-এ জলীয় বাজ্পের চাপ f mm পারদ শুদ্রের চাপ।
নাইটোজেনের আয়তন = v cc

• নাইট্রোজেন গ্যাসের চাপ = (P − f) mm Hg
 v cc নাইট্রোজেনের প্রমাণ চাপ ও তাপমান্তায় আয়তন (V cc) হবে।

$$V = \frac{(P-f) \times v \times 273}{(t+273) \times 760} \text{ cc}$$

$$\therefore$$
 V cc নাইটোজেন ওজন = $\frac{V \times 28}{22400}$ gm

∴ জৈব যৌগে নাইট্রোজেনের শতকর। পরিমাণ

 \[
 \frac{V \times 28 \times 100}{22400 \times W}
 \]
 \[
 = \frac{(P - f)}{(t + 273) \times 760} \times \frac{28}{22400} \times \frac{100}{W}
 \[
 \text{ V-এর মান বিসমে }
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \text{V-এর মান বিসমে }
 \]
 \[
 \]
 \[
 \text{V-এর মান বিসমে }
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \text{V-এর মান বিসমে }
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]
 \[
 \]

 \[
 \]

 \[
 \]

 \[
 \]

 \[
 \]

 \[
 \]

 \[
 \]

 \[

ভূমার পদ্ধতিতে নাইট্রোজেন ঘটিত যে কোন জৈব যৌগের নাইট্রোজেনের পরিমাণ নির্ণর করা যায়। কিন্তু পদ্ধতিটি অত্যন্ত শ্রমসাধ্য ব্যাপার, কিন্তু এতে ফল অত্যন্ত ভাল হয়। জৈব যৌগের পরিমাণ এমনভাবে নেওয়। হয় যাতে উৎপল্ল নাইট্রোজেন গ্যাস নাইট্রোমিটারের আয়তনের বেশি না হয়।

জেলডাল পদ্ধতি (Kjeldahl Method)

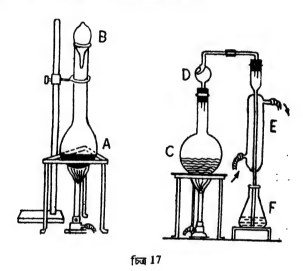
নাইট্রোজেন ঘটিত জৈব যোগকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে উত্তপ্ত করলে জৈব যোগের কার্বন পুড়ে যাওয়ার পর সবটা নাইট্রোজেন অ্যামোনিয়াম সালফেটে পরিণত হয়। এখন উৎপল্ল বস্তুকে অধিক কদিটক অ্যালকালী দিয়ে উত্তপ্ত করলে আমোনিয়া উৎপল্ল হবে। এখন এই উৎপল্ল অ্যামোনিয়াকে জ্ঞাত মায়ার নির্দিষ্ট পরিমাণ অ্যাসিডের মধ্যে পরিচালিত করলে অ্যাসিডের একটি অংশ অ্যামোনিয়া দিয়ে প্রশামত হয় এবং অতিরিক্ত অ্যাসিডের পরিমাণ নির্ণয় করা হয়। এতে কল্ডটা অ্যাসিড অ্যামোনিয়া দ্বায়া প্রশমিত হল তা নির্ণিত হবে। এখন যদি জৈব যোগের পরিমাণ জানা থাকে তবে সহজে নাইট্রোজেনের শতকরা মায়া নির্ণয় করা যাবে।

গ্রাকার মুনে করি, নাইট্রোজেন ঘটিত জৈব যৌগের পরিমাণ = W gm উৎপল্ল আমোনিয়াকে প্রশমিত করতে V cc (N) অ্যাসিড প্রয়োজন।

$$V$$
 cc (N) অ্যাসডে $\equiv \frac{17 \times V}{1000}$ গ্রাম অ্যামোনিয়া $\equiv \frac{14 \times V}{1000}$ গ্রাম নাইট্রোজেন

$$\therefore$$
 নাইট্রোজেনে শতকর। পরিমাণ = $\frac{14 \times V \times 100}{1000 \times W} = \frac{1.4 \text{ V}}{W}$

লমা গলার ফ্লাস্কে (জেলডাল ফ্লাক্স) (A) (0.5 gm) নাইট্রোজেন ঘটিত জৈব বোগ ওন্ধন করে নেওয়া হয় এবং এতে ঘন সালফিউরিক আ্যাসিড বোগ করা হয়। অতঃপর জেলভাল ক্লাঞ্চটি একটু কাত করে আটকে মুখে একটা আলগা ছিপি (B) (কাচের তৈরী) লাগিয়ে ফোটান হয়, যতক্ষণ পর্যন্ত না দ্রবণটি বর্ণহীন হয়। এই অবস্থায় জৈব যোগে অব স্থিত সমস্ত নাইট্রোজেন অ্যামোনিয়াম সালফেটে পরিণত হবে। এই বিক্রিয়াটি ভাল ভাবে করার জন্য মিশ্রণটির সঙ্গে পটাশিয়াম সালফেট, কপার সালফেট, সেলেনিয়াম ইত্যাদি যোগ করা হয়। বিক্রিয়া শেষে ক্লাঞ্চটি ঠাণ্ডা করা হয় এবং মিশ্রণটিকে সম্পূর্ণভাবে অন্য একটি গোলতল ক্লাঞ্চে (C) স্থানান্ডরিত করার পর কল্টিক সোডা দ্রবণ অধিক পরিমাণে যোগ করে ক্লারীয় করা হয়।



ফ্লাঙ্কের (C) মুখে একটি জেলডাল ট্রাপ (D) (Kjeldahl trap) লাগিয়ে ট্রাপটির সঙ্গে একটি লিবিগ শীতক এবং শীতকটির সঙ্গে রাবার নলের সাহায়্যে একটি সরু নল লাগান থাকে। এই সরু নলটি জ্ঞাতমাত্রার নির্দিন্ট আয়তনের আ্যাসিডের মধ্যে প্রবেশ করান থাকে। ফ্লাঙ্কটি আন্তে আন্তে উত্তপ্ত করলে অ্যামোনিয়া গ্যাস নির্গত হয়ে জেলডাল ট্রাপ, শীতকের মধ্য দিয়ে এসে অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্লিয়া করবে এবং অ্যাসিডকে প্রশমিত করবে। আধ ঘণ্টা ধরে উত্তপ্ত করলে সমন্ত অ্যামোনিয়া চলে আসবে।

ফ্রাঙ্কটিকে নিরবচ্ছিমভাবে উত্তপ্ত করতে হবে, তা না হলে F পারের অ্যাসিড ফ্রাঙ্ক C টেনে নেবে। ফলে পরীক্ষা বাতিল হয়ে যাবে। উত্তপ্ত করার সময় যাতে ফ্রাঙ্কের জিনিস ছিটকে F পারে না আসতে পারে তার জন্য জেলভাল ট্রাপ লাগান হয়।

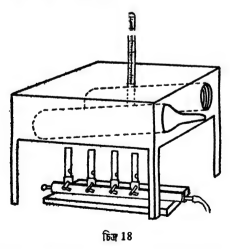
পরীক্ষাটি শেষ হয়ে গেলে F পারের অবশিষ্ট অ্যাসিডকে টাইট্রেশান করে পরিমাণ নির্ধারণ করা হয়। ফলে অ্যামোনিয়ার জন্য কত অ্যাসিড প্রশমিত হয়েছে তা সহজেই নির্ধারণ করা যায়।

এই পদ্ধতিতে নাইট্রোজেন ঘটিত সকল জৈব যোগের নাইট্রোজেনকে নির্ধারণ করা যায় না। এই পদ্ধতিতে মোটামুটি নাইট্রোজেনের পরিমাণ নির্ণয় করা যায়, খুব নির্ভূল ফল পাওয়া যায় না, কিন্তু তাড়াতাড়ি পরিমাণ নির্ণয় করা যায়। ফলে যে সকল কাজে খুব একটা নির্ভূল তথা প্রয়োজন হয় না সেক্ষেত্রে এটি বেশি কার্যকরী। যেমন মাটি এবং খাণের নাইট্রোজেন পরিমাপ করতে এই পদ্ধতিকে কাজে লাগান হয়।

হ্যালোজেনের পরিমাণ নির্ণয়

কৈরিয়াস পদ্ধতি ঃ হ্যালোজেন ঘটিত জৈব যৌগের হ্যালোজেনের পরিমাণ নির্ণয় করতে হলে জৈব যৌগটিকে সিলভার নাইট্রেট কেলাসের উপস্থিতিতে ধ্মারমান নাইট্রিক দিয়ে জারিত করা হয়। এতে হ্যালোজেন অন্রাব্য সিলভার হ্যালাইডে পরিণত হয়। যাকে পৃথক করে, ধুয়ে শূকিয়ে নিয়ে ওজন করা হয়।

নির্দিষ্ট পরিমাণ জৈব যৌগকে, ধ্মায়মান নাইট্রিক অ্যাসিড সিলভার নাইট্রেট কেলাস সমেত কেরিয়াস নলে (এক মুখ বন্ধ শক্ত কাচ নল) নিয়ে সাবধানে নলের থোলা মুখটি গলিয়ে বন্ধ করে দেওয়া হয়।



এখন এই নলটিকে বম চুল্লীতে লোহার নলের মধ্যে প্রবেশ করিয়ে 250°— 300°C-এর মধ্যে উত্তপ্ত কর। হয় । ফলে জৈব যৌগের কার্বন কার্বন ডাই-অক্সাইডে,

হাইড্রোজেন জলীয় বাস্পে এবং হ্যালোজেন সিসভার হ্যালাইডে পরিণত হয়। এইভাবে প্রায় চার ঘন্টা উত্তপ্ত করার পর নলটিকে ঠাণ্ডা করে চুল্লী থেকে বার করা হয়। নলটির সিল করা মুখটি বুনসেন শিখায় উত্তপ্ত করে নরম করলে নলের মধ্যে সৃষ্ট অধিক গ্যাসীয় চাপ বার করে দেওয়। হয় এবং নলের মুখটি সাবধানে কেটে ফেলা হয়। নসের মধ্যে অবস্থিত জিনিস বিকারে নিয়ে গুচ কুসিবলে ঢেলে, ধুয়ে, শুকিয়ে ওজন করা হয়।

গণনা : মনে করি, জৈব যৌগের পরিমাণ = W gm উৎপন্ন সিলভার হ্যালাইডের (AgX) ওজন = y gm

: হ্যালোজেনের শতকরা পরিমাণ = হ্যালোজেনের পারমাণবিক গুরুত্ব × y × 100 হ্যালাইডের আণবিক গুরুত্ব × W

সালফারের পরিমাণ নির্ণয়

কেরিয়াস পদ্ধতিতে সালফারের পরিমাণও নির্ণয় করা হয়। এক্ষেত্রে নির্দিষ্ট পরিমাণ জৈব যৌগের সঙ্গে ধুমায়মান নাইট্রিক অ্যাসিড কেরিয়াস টিউবে নেওয়া হয়। সিলভার নাইট্রেট নেওয়ার প্রয়েজন হয় না। বম চুল্লীতে সীল করা কেরিয়াস নলটি প্রায় চার বন্টা উত্তপ্ত করা হয়। এতে প্রৈব যৌগের কার্বন কার্বন ভাই-অক্সাইডে, হাইড্রোজেন জলীয় বাস্পে, সালফার সালফিউরিক অ্যাসিডে জ্বারিত হয়। পরে নলটিকে ঠাণ্ডা করে মুর্থাটকে খুলে নলের মধ্যের জিনিস বিকারে নেওয়া হয়, য়াতে বেরিয়াম ক্লোরাইডের লঘু দ্রবণ যোগ করলে বেরিয়াম সালফেটের সাদা অধ্যক্ষেপ পাওয়া য়াবে। এই অধ্যক্ষেপটিকে গুচ ক্রুসিবলে নিয়ে ধুয়ে, শুকিয়ে ওজন করক্ষে বেরিয়াম সালফেটের পরিমাণ পাওয়া য়াবে।

মনে করি, জৈব যোগের ওজন = W gm বেরিয়াম সালফেটের ওজন = x gm

:. সালফারের শতকরা পরিমাণ = $\frac{32}{233.36} \times \frac{x \times 100}{W}$

 $BaSO_4$ -এর আর্ণবিক গুরুদ্ব = (137.36 + 32 + 64) = 233.36.

ফসফরাসের পরিমাণ নির্ণয়

ফসফরাসকে সালফারের মত নির্ণর কর। হয়। একেটে জৈব যৌগকে ধ্নায়মান নাইট্রিক আগিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ফসফরাস ফসফোরিক আগিডে পরিণত হয়। বাকে অ্যামোনিয়া যুক্ত আমোনিয়াম মলিব্ডেট প্রবণ বোগ করলে অ্যামোনিয়াম ফসফোমলি ব্ডেটের $[(NH_4)_3PO_4, 12MoO_8]$ অধ্যক্ষেপ পাওয়া বাবে। অধ্যক্ষেপটিকে পথক করে, ধ্রে, শকিয়ে ওজন করা হয়।

মনে করি, জৈব যোগের ওজন – W gm অ্যামোনিয়াম ফসফোমলিব্ডেটের ওজন – x gm

. :. ফসফরাসের শতকরা পরিমাণ =
$$\frac{31}{1857.45} \times \frac{x \times 100}{W}$$
.

(1) 0·204 gm জৈব যৌগের দহনের ফলে 0·2992 gm CO₃ এবং 0·1224 gm জল পাওয়। যায়। কার্বন, হাইড্রোজেনের শতকরা পরিমাণ নির্ণয় কর।

কার্বনের শতকর। পরিমাণ =
$$\frac{12}{44} \times \frac{0.2992}{0.204} \times 100 = 40\%$$
. হাইড্রোজেনের শতকর। পরিমাণ = $\frac{2}{18} \times \frac{0.1224}{0.204} \times 100 = 6.6\%$.

(2) নাইট্রোজেন ঘটিত 0·107 gm জৈব বৌগকে ভুমার পদ্ধতিতে মাত্রিক বিশ্লেষণে 27°C-এ এবং 750 mm Hg চাপে 12·7 ml নাইট্রোজেন পাওয়া যায়। নাইট্রোজেনের শতকরা মাত্রা কত ?

প্রমাণ তাপমান্তার ও চাপে নাইট্রোজেনের আয়তন =
$$\frac{12.7 \times 750 \times 273}{300 \times 760}$$
 ml

∴ নাইট্রোজেনের শতকরা পরিমাণ =
$$\frac{28}{22400} imes \frac{12.7 imes 750 imes 273}{300 imes 760} imes \frac{100}{0.107} = 13.32.$$

(3) নাইট্রোজেন ঘটিত 0:0535 gm জৈব বৌগ থেকে জেলডাল পদ্ধতিতে বে পরিমাণ অ্যামোনিয়া পাওয়া বায় তাকে 40 ml 0·1 (N) সালফিউরিক অ্যাসিডের মধ্যে পরিচালিত করলে অবশিক্ট অ্যাসিডকে সম্পূর্ণ প্রশমিত করতে 35 ml 0 1 (N) অ্যালকালী প্রয়োজন হয়। বৌগে নাইট্রোজেনেয় পরিমাণ কত ?

35 ml 0·1 (N) আলকালী≡35 ml 0 1 (N) বে কোন আরিড

- .. আমোনিয়া (40 35) = 5 ml 0·1 (N) আ্যাসিডকে প্রশামত করে
- : নাইট্রোজেনের' শতকরা পরিমাণ = $\frac{1.4 \times 5 \times 0.1}{0.0535}$ = 13.084.

- (4) রোমন ঘটিত $0.171~\mathrm{gm}$ জৈব যৌগ থেকে কেরিয়াস পদ্ধতিতে $0.188~\mathrm{gm}$ AgBr পাওয়া যায়। যৌগে রোমিনের শতকরা পরিমাণ কত ? রোমিনের শতকরা পরিমাণ $=\frac{80}{(108+80)} \times \frac{0.188}{0.171} \times 100 = 46.78$.
- (5) সালফার ঘটিত 0.086 gm জৈব যৌগ থেকে কেরিয়াস পদ্ধতিতে 0.1165gm BaSO4 পাওয়া যায়। সালফারের পরিমাণ নির্ণয় কয়। সালফারের শতকরা পরিমাণ = 32/233 × 0.1165/0.086 × 100 = 18.6 BaSO4-এর আণবিক গুরুছ = (137 + 32 + 64) = 233.

অক্সিজেনের পরিমাণ নির্ণয়

কোন পদ্ধতি দিয়ে সাধারণত অক্সিজেনের পরিমাণ নির্ণয় করা হয় না। জৈব বোগে অবস্থিত অন্যান্য মোলের শতকরা পরিমাণ নির্ণয় করে যোগ করে 100 থেকে বাদ দিলে যে সংখ্যা পাওয়া যাবে তা হল অক্সিজেনের শতকরা পরিমাণ। তবে যাদ এই সংখ্যাটি থুব ছোট অর্থাৎ অন্যান্য মোলের শতকরা পরিমাণের যোগফল 100-এর প্রায় কাছাকাছি হয় তবে ঐ জৈব যৌগে অক্সিজেন নেই ধরতে হবে।

খুল সংকেত (Empirical formula)

কোন যৌগে অবস্থিত মৌলের পরমাণুর সরলতম অনুপাতকে স্থুল সংকেত বলে।
কোন যৌগের স্থুল সংকেত নির্ণয় করতে হলে প্রথমত যৌগে কি কি মৌল পদার্থ
আছে তা নির্ণয় করতে হবে এবং দ্বিতীয়ত কোন কোন মৌল কি কি পরিমাণে
আছে তা নির্ণয় করতে হবে। এখন প্রত্যেক মৌলের শতকরা পরিমাণকে তাদের
স্থুল পারমাণবিক গুরুছ দিয়ে ভাগ করলে যৌগের অণুতে অবস্থিত বিভিন্ন মৌলের
পরমাণুর অনুপাত পাওয়া যাবে। এই অনুপাতকে ক্ষুদ্রতম সংখ্যা (অনুপাতের) দিয়ে
ভাগ করতে হবে। অনুপাতটি যদি এখনও ভ্রাংশে থাকে তবে এমন ক্ষুদ্রতম সংখ্যা
দিয়ে অনুপাতের প্রত্যেকটি সংখ্যাকে গুল করতে হবে যাতে অনুপাতটি পূর্ণ সর্কা
সংখ্যায় আসে অর্থাং যৌগে অবস্থিত যে কোন মৌলের পরমাণুর সংখ্যা পূর্ণমান হয়।

উদাহরণ 1. কোন জৈব যৌগের মান্রিক বিশ্লেষণে 40% C, 6.66% H পাওয়া গোল। যৌগটির স্থুল সংকেত নির্ণয় কর।

C = 40%

H = 6.66%. ... আন্ধিজনের শতকরা পরিমাণ =
মোট 46.66 100 – 46.66 = 53.34.

'. স্থুল সংকেত-

C: H: O=
$$-\frac{40}{12} \cdot \frac{6.66}{1} : \frac{53.34}{16}$$

$$= 3.33 \cdot 6.66.3.33$$

$$= \frac{3.33}{3.33} : \frac{6.66}{3.33} : \frac{3.33}{3.33}$$

$$= 1: 2: 1$$
(3.33 कृष्टका সংখ্যা)

- ∴ স্থূল সংকেত—CH;O.
- 2. কোন জৈব যোগের মান্তিক বিশ্লেষণে 42.88% C, 2.38% H, 16.66% N এবং অক্সিজেন অবশিষ্ট পরিমাণ পাওয়া গেল। যোগটির ছুল সংকেত নির্ণয় কর।
 - .:. প্রন্ধিজেনের শতকরা পরিমাণ = 100 (42·88 + 2·38 + 16·66) = 38·08

C: H: N: O =
$$\frac{42.88}{12}$$
: $\frac{2.38}{1}$: $\frac{16.66}{14}$: $\frac{38.08}{16}$

= 3.57 : 2.38 : 1.19 : 2.39

ক্ষুদ্রতম সংখ্যা 1·19 দিয়ে ভাগ করে পাই

$$= 3:2:1:2$$

- .∴ সূল সংকেত—C₈H₂NO₂.
- 3. $0.252~\mathrm{gm}$ রৈব যোগের দহনে (মাত্রিক বিশ্লেষণে) $0.3696~\mathrm{gm}$ $\mathrm{CO_{2}}$ এবং $0.1511~\mathrm{gm}$ জল পাওয়া যায়। যোগটির স্কুল সংকেত নির্ণয় কর। কার্বনের শতকরা পরিমাণ $=\frac{12}{44} \times \frac{0.3696}{0.252} \times 100 = 39.99$

হাইড্রোজেনের শতকরা পরিমাণ =
$$\frac{2}{18} \times \frac{0.1511}{0.252} \times 100 = 6.662$$

∴ অক্সিজেনের শতকর৷ পরিমাণ = 100 - (39·99 + 6·662) = 53·348.

C: H: O =
$$\frac{39.99}{12}$$
: $\frac{6.662}{1}$: $\frac{53.348}{16}$
= 3.33: 6.66: 3.33

= 3 33 . 0 00 . 3 3.

-1:2:1

∴ সুল সংকেড—CH₂O.

আণিবিক সংকেন্ড (Molecular formula) ঃ কোন যৌগের একটি অণুতে অবস্থিত মৌলের প্রত্যেকটির পরমাণুর সঠিক সংখ্যা দিয়ে প্রকাশিত সংকেতকে আণিবক সংকেত বলে। আণিবক সংকেত স্থুল সংকেত্তের সঠিক পূর্ণসংখ্যায় গুণিতক (multiple) হবে। অনেক যৌগের স্থুল সংকেত একই রকম হতে পারে—যেমন ফরম্যালভিহাইড (CH2O), অ্যাসিটিক অ্যাসিড (CH2COOH), প্রুক্তেজের (C6H2O), অ্যাসিটিক অ্যাসিড (CH3COOH), প্রুক্তেজের (C6H13O6) স্থুল সংকেত হবে CH2O। কারণ যৌগগুলিতে মৌল উপাদানের শতকরা পরিমাণ সমান বলে স্থুল সংকেত একই হবে। স্থুল সংকেত আণিবিক সংকেতের সঙ্গে সমান হতে পারে আবার নাও হতে পারে। যেমন ফরম্যালভিহাইডের স্থুল সংকেত আর আণবিক সংকেত অভিন্ন । কিন্তু আ্যাসিটিক অ্যাসিড বা প্রুক্তেলেজের স্থুল সংকেত আর আণবিক সংকেত অভিন্ন । কিন্তু আ্যাসিটিক আ্যাসিড বা প্রুক্তের আণবিক সংকেত আর আণবিক সংকেত আলাদা। স্থুল সংকেতকে n দিরে গুল করলে আণবিক সংকেত পাওয়া যায়। n-এর মান সব সময় পূর্ণ সংখ্যায় হবে। স্থুল সংকেত আর আণবিক গুরুছ জানা থাকলে n-এর মান নির্ণয় করা যায়, যায় অর্থ আণবিক সংকেত নির্ণয় করা। যেমন ফরম্যালডিহাইডের স্থুল সংকেত CH2O এবং আণবিক গুরুছ 30।

n = 1 ∴ আণবিক সংকেত CH₂O

[C, H, O-এর পারমাণবিক গুরুত্ব যথাক্রমে 12, 1 এবং 16]

আবার মুকোজের স্থুল সংকেত CH2O এবং আণবিক গুরুষ 180।

$$(CH_sO) \times n$$
 আণ্নিক সংকেড
 $(12 + 2 + 16)n$ " গুরুষ = 180
 $30n = 180$

n=6 : আণ্বিক সংকেত $(CH_2O)_6 = C_6H_{12}O_6$.

অতএব যৌগের মূল সংকেত নির্ণয়ের পর আর্ণাবক সংকেত নির্ধারণ করতে হলে আর্ণাবিক গুরুষ নির্ণয় অবশ্যই প্রয়োজন ।

আণবিক গুরুত্ব নির্ণায় পদ্ধতি : দ্বৈব যোগের আণবিক গুরুত্ব দুভাবে নির্ধারণ করা বায়। (1) ভোত উপায়ে (2) রাসায়নিক উপায়ে। অবশ্য দ্বৈব বোগের প্রকৃতি জ্বনে পদ্ধতি নির্বাচন করতে হয়। (i) বাচপীয় ত্বনত্ব (Vapour density),

(ii) হিমান্সের অবনমন (Depression of freezing point), (iii) ক্ষুটনান্সের উনমন (Elevation of boiling point) ইত্যাদি ভৌত উপারে নির্ণয় করা হয়। উদারী (Volatile) জৈব যৌগের আগবিক গুরুত্ব বাৎগীর ঘনত্ব পদ্ধতি দিয়ে এবং অনুবারী জৈব যৌগের আগবিক গুরুত্ব হিমান্সের অবনমন এবং ক্ষুটনান্সের উন্নয়ন পদ্ধতি দিয়ে করা হয়। জৈব অ্যাসিভ এবং ক্ষারের আগবিক গুরুত্ব রাসায়নিক পদ্ধতিতে নির্ণয় করা হয়।

ভিক্তর নেয়ারের পদ্ধতি (Victor Meyer Method) ঃ এই পদ্ধতিতে উদ্বায়ী কঠিন বা তরল জৈব যোগ থেকে উদ্ভূত বাঙ্গের দ্বারা অপসারিত বাতাসকে সাধারণ উম্পতা ও চাপে সংগ্রহ করে আয়তন মাপা হয়।



हिया 19

একটি এক মুখ খোলা লম্ব কাচনলের একটি প্রাস্ত বালবের আকৃতি হয়। এই নলের অপর প্রান্তের দিকে একটা পার্শ্বনল থাকে। একেই 'ভিক্টর মেয়ার নল' বলে। এই পাৰ্শ্ব নলটি একটি জলগাহের মধ্যে ডোবানো থাকে। এই ভিক্টর মেয়ার নলটির মধ্যে কিছ অ্যাসবেস্টস নেওয়া হয় খোলা মুখটি ছিপি দিয়ে বন্ধ করে একটা ভামার বা কাচের ভৈরী বহিঃনলের মধ্যে প্রবেশ করানো থাকে। এই বহিঃনলের মধ্যে কিছু পরিমাণ তরল (তরলটির স্ফুটনাব্দ জৈব যোগের স্ফুটনাব্দ অপেক্ষা অস্তত 20°C বেশি হতে হবে) নিয়ে ফোটান হয়। এতে ভিক্টর মেরার নলটি উত্তপ্ত হবে। ফলে এই নলের অভান্তরের 2 (स

বৃদ্ধি পাবে এবং পার্শ্বনল দিরে বাতাস বুদবুদাকারে বেড়িরে বাবে। বথন ফুটভ

ভরবের তাপমান্তা আর ভিক্টর মেয়ারের নলের অভ্যন্তরের তাপমান্তা সমান হবে, ভখন আর বৃদ্বৃদ বার হবে না অর্থাৎ স্থায়ী অবস্থায় (Steady Condition) উপনীত হবে। এখন পার্শ্বনলের উপর জলপূর্ণ অংশাক্ষিত নল উপুড় করে বসাতে হবে। যে ভরবের ঘনত্ব মাপা হবে তাকে হফম্যান বোতলের ছিপি (C) খুলে ওজন (O·1 থেকে 0·2 gm) করে নিয়ে ভিক্টর মেয়ার নলে ফেসার আগে ছিপি আটকে দেওয়া হয়। নলের ভিতরের তাপমান্তায় হফম্যান বোতলের ছিপি আপনা আপনি খুলে বাবে এবং ভরলিট বাৎপীভূত হয়ে সমায়তন বাতাসকে অপসারিত করবে। এই অপসারিত বাতাস অংশাক্ষিত নলে জলের নিয় অপসারবের দ্বারা সন্তিত হবে। বখন আর বাতাস সন্তিত হবে না, তখন অংশাক্ষিত নলেরি মুখটি আঙ্গুল দিয়ে বক্ষ করে জলপূর্ণ একটা সিলিগুরের ডুবিয়ে অংশাক্ষিত নলের মধ্যে এবং বাইরের জলের তল একই অনুভূমিক তলে এনে বাতাসের আয়তন মাপা হয়। পরীক্ষাকালে ঘরের ভাগেমান্ত এবং বায়চাপ মাপা হয়।

গণনা ঃ তরল পদার্থের ওজন = W gm অপসারিত বাতাসের আয়তন = v cc ঘরের তাপমান্না – t°C বায়ুর চাপ = P mm

t°C-এ জলীয় বাম্পের চাপ = f mm

:.
$$V = \frac{v(P-f) \times 273}{(t+273) \times 760}$$
 $V =$ প্রমাণ চাপ ও তাপমান্তার $v \in 0$ বাতাসের আয়তন

অতএব, এই V cc গ্যাসের ওজন≣W gm

... 22400 cc " "
$$= \frac{W}{V} \times 22400$$
 $= \frac{W}{V} \times 22400 =$ আগবিক গুরুষ (M)

অথবা

আমরা জানি
$$pV = nRT = \frac{W}{M}RT$$
.

$$\therefore M = \frac{WRT}{pV}$$

$$M = \frac{W \times 0.082 \times (t + 273) \times 760 \times 1000}{(P - f) \times V}$$

ে আরতনকে লিটারে এবং চাপকে বারুমণ্ডলীর চাপে প্রকাশ করতে হবে কারণ

R-এর মান লিটার অ্যাটমসফিরারে
প্রকাশ করা হয়েছে)

0·1195 gm উদ্বায়ী জৈব যৌগ বাষ্পীভূত করলে 15°C-এ এবং 750 mm Hg-র চাপে 24·3 cc বাডাস জলের উপর সঞ্চিত হয় (ভিক্টর মেরার পদ্ধতিতে)। জৈব যৌগটির আর্ণবিক গুরুদ্ব কত? (15°C-এ জলীয় বাণ্ডেপর চাপ = 12·9 mm)

$$V = \frac{24 \cdot 3 (750 - 12 \cdot 9) \times 273}{(15 + 273) \times 760}$$

$$V = \frac{21}{21}$$

$$= \frac{19}{10} = \frac{19}{10} \times 19$$

$$= \frac{19}{10} \times 19$$

হিমাঙ্কের অবনমন পদ্ধি (Depression of Freezing Point or Cryoscopic Method) ঃ হিমাঙ্কের অবনমন পদ্ধতি দিয়ে অনুদায়ী অতিড্ং-যোলী (Non-electrolyte) যৌগের আণবিক গুরুত্ব নিচের সমীকরণ দারা সহজে নির্ধারণ করা যায়।

$$M \Rightarrow \frac{1000 \times K_f \times w}{\Delta T \times W}$$
 $M =$ আণ্ডিক গুরুষ $K_f =$ আণ্ড অবনমন ধ্বতা $w =$ দ্রাবের ওজন $\Delta T =$ হিমাঞ্চের অবনমন $W =$ দ্রাবকের ওজন

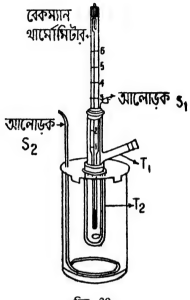
এক গ্রাম মোল কোন (অতড়িংযোজী যৌগ) দ্রাব 1000 গ্রাম দ্রাবকে দ্রবীভূত করলে হিম্মক্তের যে অবনমন ঘটে তাকে আগব অবনমন ধ্বতা (\mathbf{K}_f) বলে ।

 (i) সমপরিমাণ দ্রাবকে হিমাঞ্কের অবন্যন দ্রবীভূত বস্তুর (দ্রাবের) পরিমাণের সহিত সমানুপাতিক।

আবার (ii) সমাণবিক পরিমাণ বিভিন্ন দ্রাব ষথন একই পরিমাণ দ্রাবকে দ্রবীভূত থাকে তখন সেই দ্রবণসূলি প্রত্যেকে একই পরিমাণে হিমাব্দের অবনমন ঘটার । এই দুই নিরমের সাহাব্যে কোন অভড়িংযোজী যৌগের হিমাব্দের অবনমন পদ্ধতিতে আণবিক গুরুত্ব নির্ণায় করা হর । জ্রবেণের হিমাক্কের অবনমন নির্ণয় \circ একটি পার্খনলযুক্ত (T_1) সরু কাচনতে বেকম্যান থার্মোমিটার কর্কের সাহায্যে আটকান থাকে। এই নলের মধ্যে

একটি আলোড়ক (S₁) থাকে। এই নলটির সঙ্গে কর্কের সাহায়ে আর একটি মোটা নলের (T₂) সঙ্গে যুক্ত থাকে। এটিকে একটি বড় জারের মধ্যে বসান থাকে। এ জারের একটি আলোড়ক থাকে। সরু নলটির মধ্যে দ্রাবক ওজন করে নেওয়া হয়। সরু ও মোটা নলের মধ্যবর্তী অংশে বাতাস থাকে। আর জারে হিমমিশ্র থাকে। ফলে এটি শীতলগাহ (Cold bath) হিসেবে কাজকরে।

বেক্ষ্যান থার্মোমিটারটি বিশেষ-ভাবে প্রস্তুত থার্মোমিটার। এটির



চিত্ৰ 20

সাহায্যে স্ফুটনাক্ষ বা গলনাক্ষ নির্ণয় করা যার না, কিন্তু তাপমান্তার পার্থক্য এটির সাহায্যে এক ডিগ্রির 100 ভাগ পর্বস্ত মাপা যায়। এটির সাহায্যে এক ডিগ্রির 100 ভাগ পর্বস্ত মাপা যায়। এই থার্মোমিটারের স্কেলে 5° বা 6° পর্যস্ত থাকে এবং প্রত্যেক ডিগ্রিকে 100 ভাগ করা থাকে। এই থার্মোমিটারে একটি বড় বালবের সঙ্গে সৃক্ষম কৈশিক নল (Capillary tube) লাগান থাকে। কৈশিক নলের মাথা সংকুচিত হয়ে উপরের পারদাধারের সঙ্গে লাগান থাকে। কৈশিক নলের পেছনে একটি স্কেল থাকে। যার থেকে তাপমান্তার পার্থকা নির্ণয় করা যায়।

এখন হিমাপ্তের অবন্যন মাপতে হলে, প্রথমে বালবটিকে দ্রাবকের হিমাপ্তের থেকে 5° / 6° বেশি উত্তপ্ত করা হয়, যাতে পারদ প্রসারিত হয়ে খানিকটা পরের পারদাধারে চলে আসে। ফলে এখন কৈশিক নলটি পারদ দিয়ে পূর্ণ থাকে। এখন উপরের পারদাধারে সামান্য আঘাত করলে পারদ শুস্তুটিত নলের কাছে বিচ্ছিন্ন হয়ে পড়বে। এই কাজটি সাবধানে করতে হয়। সরু নলে নির্দিষ্ট পরিষাণ দ্রাবক নিয়ে মোটা নলের সঙ্গে বৃত্ত করে জারের হিম্মিট্রে বসান হয়। S_2 ও

S₂ আলোড়ক নাড়ান হয়। সরু নল ও মোটা নলের মাঝে বাতাস থাকে বলে দ্রাবকটি ধীরে ধীরে ঠাণ্ডা হয় এবং এক সময় দ্রাবকটি জমে কঠিনে পরিণত হয়। এখন দ্রাবকে হিমাক নির্দিত হয়ে গেল।

পরে T_1 ও T_2 নল সমেত বেকম্যান থার্মোমিটারটি বাইরে আনলে ভাপমান্তার বৃদ্ধিতে দ্রাবকটি পুনরায় গলে যাবে। এখন T_1 -এর পার্শ্বনল দিয়ে কিছু পরিমাণ দ্রাব ওজন করে দ্রাবকে যোগ করে দ্রবণে পরিণত করা হয় এবং পুনরায় হিমমিশ্রের মধ্যে রেখে ঠাণ্ডা করা হয়। S_1 ও S_2 আলোড়ক নেড়ে ভাপমান্তা সর্বত সমান করা হয়। দ্রবণের হিমাঞ্ক নির্ণয় আগের মত করা হয়। এতে দ্রাবক ও দ্রবণের মধ্যে হিমাঞ্কের অবনমনের পার্থকা $(\triangle T)$ নির্ণীত হয়ে গেল।

ঐ সমীকরণের সাহাব্যে যোগটির আর্ণাবক গুরুষ সহব্দে বার করা যায়।

77 গ্রাম জলে 9 গ্রাম কোন পদার্থ দ্রবীভূত থাকলে হিমাজ্কের অবনমন 1·2° হয়। পদার্থটির আগবিক গুরুষ কত? $K_f = 18.5$ (প্রতি 100 গ্রাম জলের জন্য)।

$$M = \frac{K_f \times w \times 1000}{\Delta T \times W} = \frac{18.5 \times 9 \times 1000}{10 \times 77 \times 1.2} = 180.19.$$

স্ফুটনাক্ষের উল্লয়ন পদ্ধতি (Elevation of Boiling Points) হ স্ফুটনাস্কের উল্লয়ন পদ্ধতিতে দেখা বায় বে, কোন দ্রবণের স্ফুটনাস্ক বিশুদ্ধ দ্রাবকের থেকে বেশি হয়। হিমাস্কের অবনমনের মত স্ফুটনাস্কের উল্লয়ন সাহায্যে একই-ভাবে কোন অতড়িংযোজী যৌগের আণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যায়।

$$M=rac{K_b imes w imes 1000}{W imes \Delta T}$$
 $M=$ আগবিক গুরুষ $W=$ দ্রাবের ওঞ্জন $W=$ দ্রাবকের ওঞ্জন $K_b=$ আগব উন্নয়ন শ্বুবতা $\Delta T=$ স্ফুটনাঙ্কের উন্নয়ন ।

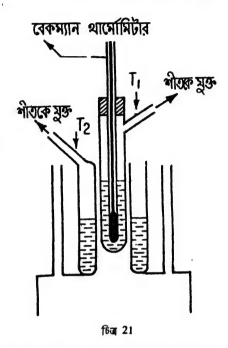
এক গ্রাম মোল দ্রাব 1000 গ্রাম দ্রাবকে দ্রবীভূত করলে স্ফুটনাপ্কে বে উলয়ন ঘটে তাকে আগব উলয়ন ধুবতা বা K, বলে। K, ধুবককে স্ফুটনাপ্কের ধুবক বা স্থাপব উলয়ন ধুবতা (Ebulloscopic constant) বলে।

পার্শনল যুক্ত একটি নলে (T_1) বেকম্যান থার্মোমিটার যুক্ত থাকে এবং পার্শনলটির সঙ্গে একটি শীতক লাগান থাকে। T_1 নলটি আবার একটি বিপ্রাচীর (Double

walled) পাত্রের (T_2) দিয়ে বেন্টিভ থাকে । T_1 এবং T_2 -র মধ্যে বিশুদ্ধ দ্রাবক নেওরা হয় এবং T_1 -এর মধ্যে কিছু সচ্ছিদ্রক (Porous) পদার্থ যোগ করা হয় ।

এতে দ্রবণটি স্বাভাবিকভাবে ফুটবে। ফলে অভিতাপন (Super heating) রোধ করা ঘাবে। T_2 -র সঙ্গেও একটি শীতক যুক্ত থাকে। শীতকগুলি বাচপীভবন দ্বারা তরলকে (দ্রাবক) নক্ত হতে দের না। T_2 নলটিতে ফুটস্ত দ্রাবক T_1 থেকে তাপ বিকিরণ করতে দের না। সমস্ত ব্যবস্থাটিতে একটি অ্যাসবেস্টস বাব্যের মধ্যে রেখে উব্তপ্ত করা হয়।

স্ফুটনাব্দের উন্নয়ন মাপতে হলে প্রথমে বালবটিকে দ্রাবকের স্ফুটনাব্দের থেকে 5°/6° বেশি তাপমাতার উত্তপ্ত করা হয় এবং



এতে কৈশিক নলের মধ্য দিয়ে পারদ শুভ প্রসারিত হয়ে উপরের পারদাধারে চলে আসে। এখন সংকৃচিত কৈশিক নলের কাছে আখাত করে পারদ শুভকে বিচ্ছিন্ন করা হয়। এখন T_1 নলের নির্দিষ্ট পরিমাণ বিশুদ্ধ দ্রাবক (W) নিয়ে উত্তপ্ত করা হয় এবং ক্ষৃটনাব্দের বেকম্যান থার্মোমিটারের পাঠ নেওয়া হয়। পরে T_1 নলে নির্দিষ্ট পরিমাণ দ্রাব (w) বোগ করে পুনরায় দ্রবণের ক্ষুটনাব্দের পাঠ বেকম্যান থার্মোমিটারের সাহাধ্যে নেওয়া হয়। ফলে দ্রবণ ও দ্রাবকের স্ফুটনাব্দের পার্থক্য জ্ঞানা যায়। এখন w, w মান জ্ঞানা আছে। wন-এর মান বায় করা হল, ফলে w-র মান জ্ঞানা থাকলে বস্তুটির আণ্যিক গুরুছ নির্ণয় করা যাবে।

কিছু দ্রাবকের K, (আণব উন্নয়নের ধ্বতা) °C

	K,		\mathbf{K}_{b}
खन	5.2	অ্যাসটোন	17
বেনজিন	27	ইথার	21

14 গ্রাম দ্রাব 100 গ্রাম দ্রাবকে দ্রবীভূত থাকলে স্ফুটনাস্কের উন্নয়নের পরিমাণ হয় 1·2°C। দ্রাবকের আনব উন্নয়নের ধুবতা 5·2 (প্রতি 100 গ্রাম দ্রাবকের :। দ্রাবের আগবিক গুরুষ কত ?

$$M = K_b \times \frac{w \times 1000}{W \times \Delta T} = \frac{5.2}{10} \times \frac{14}{100} \times \frac{1000}{1.2} = 60.6$$

রাসায়নিক পদ্ধতি (Chemical Methods)ঃ রাসায়নিক পদ্ধতিতে ধ্বৈৰ অ্যাসিড ও ক্ষারকের আণ্ডিক গুরুষ নির্ণয় করা যায়।

জৈব অ্যাসিডের আণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ঃ কোন অ্যাসিডের তুল্যাক্চ ভার (E) (Equivalent weight) এবং কারগ্রাহীতা (b) (Basicity) জানা থাকলে জৈব অ্যাসিডের আণবিক গুরুত্ব (M) অতি সহজে নির্ণয় করা যায়।

$$M = E \times b$$

টাইট্রেশান পদ্ধতিতে তুল্যাব্দভার নির্ণয় করা হয় এবং কোন অ্যাসিড কত প্রকার লবণ দেয় সেই সংখ্যাটি হবে ঐ অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহীতা।

এছাড়া জৈব অ্যাসিডের সিলভার লবণ প্রস্তুত করেও অ্যাসিডের আণবিক গুরুষ নির্ণয় করা যায়। যদি ঐ অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহীতা জ্ঞানা থাকে।

কোন জৈব অ্যাসিডকে সিলভার লবণে পরিণত করে তাকে উত্তাপে দহনের ফলে ধাতব বুপো পাওয়া যায়। এখন নির্দিষ্ট পরিমাণ (W) সিলভার লবণকে উত্তাপে বে ধাতব রুপো (w) পাওয়া যায় তার থেকে সহজেই অ্যাসিডের আ্থাবিক গুরুত্ব নির্ণন্ন করা যায়, যদি অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহীতা (n) জানা থাকে,

n ক্ষারগ্রাহীতা সম্পন্ন কোন জৈব অ্যাসিডের এক গ্রাম মোল সিলভার লবণ থেকে সম্পূর্ণ দহনে n গ্রাম প্রমাণু সিলভার বা n × 108 গ্রাম সিলভার পাওয়া যাবে।

অতএব n ক্ষারগ্রাহীতা সম্পন্ন অ্যাসিডের W গ্রাম সিলভার লবণ থেকে যদি w গ্রাম ধাতব সিলভার পাওয়। যায়, তবে ঐ অ্যাসিডের সিলভার লবণের আণবিক গুরুছ হবে,

$$rac{w}{W} imes n imes 108$$
 (নিলন্তার লবণের আণ্নিক গুরুছ)

সিলভার লবণের n-টি সিলভার পরমাণুকে n-টি হাইড্রোজেন পরমাণু দিয়ে প্রতি-স্থাপিত করলে জৈব অ্যাসিডটি পাওয়া যাবে। অতএব জৈব অ্যাসিডটির আণবিক গুরুত্ব হবে,

$$\frac{w}{W} \times n \times 108 - n \times 108 + n.$$

জৈব অ্যাসিডকে বিকারে নিয়ে অ্যামোনিয়া দ্রবণ সহযোগে সম্পূর্ণ প্রশমিত করা হয় এবং উত্তপ্ত করে অতিরিক্ত অ্যামোনিয়াকে বাস্পীভূত করে দ্ব করা হয় । অ্যাসিডের এই অ্যামোনিয়াম লবণের দ্রবণ সিলভার নাইট্রেট দ্রবণ যোগ করলে অ্যাসিডের সিলভার লবণ পাওয়া যায় । এই সিলভার লবণটি জলে অদ্রাব্য হয় । লবণটিকে গুচ কুসিব্লে পরিস্তাবণ করে জল দিয়ে খুয়ে পরে শুকিয়ে নিয়ে বিশুদ্ধ করা হয় । সিলভার লবণকে আলোর হাত থেকে বথাসম্ভব বাঁচান হয় ।

এই বিশুদ্ধ ও শৃদ্ধ সিলভার লবণকে পোসিলেন কুসিবলে ওজন করে নিয়ে উত্তপ্ত করলে সিলভার লবণ ভেঙ্গে গিয়ে ধাতব সিলভার পাওয়া যাবে এবং লবণের অন্যান্য পণার্থপুলি জলে পুড়ে বাষ্পীভূত হয়ে যাবে। কুসিব্লটিকে ঠাণ্ডা করে ধাতব সিলভারের ওজন নির্ণয় করা হয়। সিলভার ও সিলভার লবণের ওজন জানা থাকলে জৈব আ্যাসিডের আণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যাবে, যদি ঐ আ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহীত। জানা থাকে।

জৈব অ্যাসিডকে সিলভার লবণে পরিবর্তন করার কতকগুলি সুবিধে আছে। যেমন
(i) জৈব অ্যাসিডের সিলভার লবণগুলি প্রশম লবণ উৎপল্ল করে, (ii) সিলভার লবণগুলি জলে অদ্রাব্য হয় এবং বিশুদ্ধ অবস্থায় পাওয়া যায়, (iii) এই লবণে কেলাসজল
থাকে না এবং (iv) সিলভার লবণকে দহনে ধাতব সিলভার পাওয়া যায়।

বিক্ষারীয় কোন স্থৈব অ্যাসিডের 0·38 গ্রাম সিলভার লবণকে সম্পূর্ণ দহনে 0·27 গ্রাম ধাতব সিলভার পাওয়া যায়। অ্যাসিডটির আণ্বিক গুরুত্ব কত ?

জৈব অ্যাসিডের সিলভার লবণের আণ্যিক গুরুছ = $\frac{38}{27} \times 2 \times 108 = 304$ জৈব অ্যাসিডের আণ্যিক গুরুছ = $304 - 2 \times 108 + 2 = 90$.

জৈব ক্ষারকের (Base) আগবিক শুরুত্ব নির্ণয় ঃ জৈব ক্ষারকগুলি প্লাটিনিক ক্লোরাইডের সঙ্গে ক্লোরোপ্লাটিনেট লবণ উৎপন্ন করে। এই ক্লোরোপ্লাটিনেটের সাধারণ সংকেত হবে $B_a(H_aPtCl_a)n$ । যেমন B=ক্ষারক এবং n=ক্ষারকের অন্নগ্রাহীতা। সাধারণত ক্ষারক (B)-কে 1:1 হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডে (জলীর) দ্রবীভূত করা হয় এবং পরে ঐ উত্তপ্ত দ্রবণকে প্লাটিনিক ক্লোরাইড দ্রবণ যোগ করা হয়। এতে হলুদ বর্ণের ক্লোরোপ্লাটিনেট লবণটি অধ্যক্ষিপ্ত। এই অধ্যক্ষেপটিকে গ্রু কুসিব্লে পরিস্লাবন করে, ধুয়ে এবং পরে শুকিরে নিলে বিশুদ্ধ ক্লোরোপ্লাটিনেট পাওয়া যায়। ঐ বিশুদ্ধ ও শুদ্ধ ক্লোরোপ্লাটিনেট লবণকে (0.5 গ্রাম) ওজন করে প্রোস্কলন কুসিব্লে নিয়ে দহন করলে ক্লোরোপ্লাটিনেট যৌগের অন্যান্য পদার্থগুলি

জলে পুড়ে নিঃশেষিত হয়ে গেলে অবশেষ হিসেবে ধাতব প্লাটনাম কুসিব্লে পড়ে খাকবে। এখন ঐ ধাতব প্লাটিনামের ওজন নির্ণর করলে আমরা ক্লোরোপ্লাটিনেট লবণের আণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করতে পারবো, যদি ঐ ক্ষারকের অমগ্রাহীতা জানি। ক্রোরোপ্লাটিনেটের আণবিক গুরুত্ব থেকে প্লাটিনিক অ্যাসিড অংশের ওজন বাদ দিয়ে দুই দিয়ে ভাগ করলে ক্ষারকের আণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা যাবে।

মনে করি, ক্ষারকের অস্ত্রগ্রহীতা n

ক্রসিব্লে গৃহীত ক্লোরোপ্লাটিনেটের ওজন = W গ্রাম দহনের পর কুসিব্লে প্লাটনামের ওফন = w গ্রাম

$$\therefore$$
 ক্লোরোপ্লাটিনেটের আর্ণাবক গুরুদ্ব $=\frac{W}{w} \times n \times 195$

(Pt-এর পারমার্ণাবক গুরুত্ব = 195)

কারণ ক্লোরোপ্লাটিনেট অণুতে n-টি Pt পরমাণ থাকে।

H₂PtCl₆-এর আণবিক গুরুছ = 2 + 195 + 6 × 35·5 = 410।

এক অম্প্রাহীত। সম্পন্ন ক্ষারকের 0.298 গ্রাম ক্লোরোপ্রাটিনেট লবণকে দহনে O·0975 গ্রাম প্রাটিনাম পাওয়া যায়। ক্ষারকের আণবিক গুরুত্ব কত ?

ক্লোরোপ্লাটিনেটের আণবিক গুরুষ
$$-\frac{0.298}{0.0975} \times 1 \times 195 = 596$$

ক্ষারকের আণবিক গুরুছ =
$$\frac{596-410}{2} = \frac{186}{2} = 93$$
.

প্রশাবলী

- জৈব যৌগের হাইড্রোজেন, নাইট্রোজেন, সালফার, ফসফরাসকে কিভাবে সনান্ত 1. করা হয় ? রাসায়নিক সমীকরণের সাহায্যে বিভিয়াগুলি আলোচনা কর ?
- জৈব যৌগের নাইট্রোজেনের পরিমাণ নিভূপিভাবে নির্ণয় করা হয় কিভাবে ? 2.
- জেলডাল পদ্ধতিতে নাইট্রোজেনের পরিমাণ নির্ণরের নীতি কি? জেলডাল 3. পদ্ধতির সীমাবদ্ধতা কি কি ?
- জৈব যৌগের হ্যালোজেন পরিমাপ কিভাবে করা হয়?

- স্থুল সংকেত ও আণ্বিক সংকেত কাকে বলে ? কিন্তাবে স্থুল সংকেত নিশ্ব
 করা হয়।
- কি প্রকার জৈব যৌগের আগবিক গুরুত্ব ভিক্তর মেয়ার পদ্ধতিতে নির্ণয় করা
 হয় ? পদ্ধতি বর্ণনা কর।
- হিমাঙ্কের অবনমন পদ্ধতির সাহায্যে কি প্রকার জৈব যৌগের আণবিক গুরুছ
 নির্ণয় করা হয় ? পদ্ধতি বর্ণনা কর।
- ম্ফুটনাঞ্কের উলয়ন পদ্ধতিতে কোন্ প্রকার জৈব যৌগের আণ্রিক গুরুষ নির্ণয়
 করা হয়? পদ্ধতিটি বর্ণনা কর।
- ঞ্জব অ্যাসিডের আণবিক গুরুত্ব রাসায়নিক পদ্ধতিতে কিভাবে নির্ণয় করা হয় ?
- 10. জৈব ক্ষারকের আণবিক গুরুষ রাসায়নিক পদ্ধতিতে কিভাবে নির্ণয় করা হয় ?
- 11. নিম্নলিখিত শতকর। পরিমাণ থেকে যৌগটির ছুল সংকেত নির্ণয় কর।
 (i) C=92·3, H=7·69; (ii) C=40, H=6·66, O=অবশিষ্ঠ
 (iii) C=41·79, H=2·48, Br=39·8.
- 12. 0.252 গ্রাম কোন জৈব যৌগের সম্পূর্ণ দহনে (মাহিক বিশ্লেষণ) 0.3696 গ্রাম CO₂ এবং 0.1511 গ্রাম H₂O উৎপন্ন হয়। স্থল সংকেত নির্ণয় কর। যৌগটির আর্ণবিক পুরুষ 180 হলে আর্ণবিক সংকেত নির্ণয় কর।
- 13. এক ক্ষারীয় কোন জৈব আাসিডকে সম্পূর্ণ দহনে 0.462 গ্রাম CO, এবং 0.081 গ্রাম H,O উৎপত্ম হয়। ঐ আাসিডের সিলভার লবণের 0.1145 গ্রাম পদার্থকে দহনে 0.054 গ্রাম সিলভার পাওয়া যায়। জৈব আাসিডেয় আর্ণবিক সংকেত নির্ণয় কর।
- 14. এক অমগ্রাহীতা সম্পন্ন ফৈব ক্ষারকের সম্পূর্ণ দহনে 0.462 গ্রাম CO₃ এবং 0.1215 গ্রাম জল উৎপন্ন হয়। ভুমার পদ্ধতি ঐ ক্ষারকের 0.2247 গ্রাম থেকে 25.9 ml নাইট্রোজেন পাওয়া যায় 20°C-এ ও 757 mm পারদ চাপে । 20°C-এ জলীয় বাম্পের চাপ 17 mm। ঐ ক্ষারকের ক্লোরোপ্রাটিনেট লবণের 0.1248 গ্রাম পদার্থকে দহনে 0.039 গ্রাম প্রাটিনাম পাওয়া য়য়। ক্ষারকের আগবিক সংকেত নির্ণয় কয়।

জৈব যৌগের আণবিক গঠন Structures of Organic Compounds

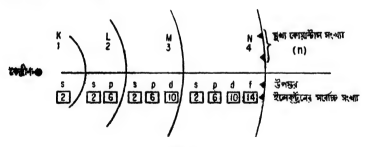
পরমাণুর গঠন (Structure of Atom) ঃ যে কোন পরমাণু ইলেক্ট্রন, প্রোটন, নিউট্রন দিয়ে গঠিত এবং যে কোন পরমাণুর দুটি অংশ আছে—একটি কেন্দ্রীণ বা পরমাণু কেন্দ্র (Nucleus) এবং অপরটি কেন্দ্র বহিভূতি অংশ (Extra nuclear part)। এক পারমাণবিক গুরুত্ব বিশিষ্ট হাইড্রোজেন ব্যতীত যে কোন পরমাণুর কেন্দ্রীণে প্রোটন ও নিউট্রন একসঙ্গে থাকে এবং এক পারমাণবিক গুরুত্ব বিশিষ্ট হাইড্রোজেন পরমাণুর কেন্দ্রীণে নিউট্রন নেই। যে কোন পরমাণুর কেন্দ্রবহিভূতি অংশে ইলেক্ট্রন থাকে। প্রোটন ও নিউট্রনের ভর প্রায় অভিন্ন এবং প্রোটনে এক একক ধনাত্মক আধান আছে। কিন্তু নিউট্রনে কোন আধান নেই। ইলেক্ট্রনের ভর প্রোটনের ভররের স্বর্ন্ত্রন্ত অংশ মাত্র, কিন্তু এক একক ধণাত্মক আধান থাকে।

रेलकप्रेनश्रीन क्खर्रार्ज्ज यार्ग वा रेलकप्रेन महत्व कठकश्रील श्रीनाँपरे কক্ষপথে (Shell) কেন্দ্রীণের চারপাশে প্রচণ্ডভাবে আর্বতিত হয়। প্রত্যেকটি কক্ষপঞ্চে অবন্থিত ইলেকট্রনে শক্তির মাত্রা সমান নয় এবং প্রত্যেকটি কক্ষপথে ইলেকট্রন রাখার সর্বোচ্চ সংখ্যাটি নির্দিষ্ট এবং এটি কক্ষের সংখ্যার (n) উপর নির্ভরশীল ৷ এই (n) সংখ্যাটিকে মুখ্য কোরান্টাম সংখ্যা (Principal quantum number) বলে। n-এর মান পূর্ণ সংখ্যা হয় এবং n = 1, 2, 3, 4, ··· ইত্যাদি । এই মূখ্য কোয়াণ্টাম সংখ্যাকে অনেক সময় K, L, M, N ... ইত্যাদি দিয়েও সনান্ত করা হয়। K কক্ষ-পথটি কেন্দ্রীণের সবচেরে কাছে এবং তারপর ক্রমান্বরে L, M, N ইত্যাদি। কোন কক্ষে অবস্থিত ইলেকট্রনের শব্বির মাত্রার পার্থক্য থাকায় কক্ষ্পুলিকে s, p, d, f, ইত্যাদি উপস্তরে বা অণুস্তরে (Sublevel) ভাগ করা যায়। এদের অরবাইটাক কোয়ান্টাম সংখ্যা (Orbital quantum number) বা আজিমুখাল কোয়ান্টাম সংখ্যা (Azimuthal quantum number) বলে। K কন্দটি কেবলমান 's' উপস্তর দিয়ে গঠিত। L-টি s এবং p দিয়ে, M-টি s, p, d দিয়ে, N-টি s, p, d, f দিয়ে গঠিত। যে কক্ষ কেন্দ্রীণ থেকে যত দূরে অবস্থিত তার শক্তির মানাও তত বেশি। s. p. d. f উপদ্রুরে ইলেকট্রন রাখার সর্বোচ্চ সংখ্যা যথাক্রমে 2, 6, 10 এবং 14 । s. p. d. f উপস্তরের অরবাইটাল সংখ্যা বথাক্রমে 1, 3, 5 এবং 7। বে কোন

অরবাইটালে দুটোর বেশি ইলেক্ট্রন থাকতে পারবে না। অবশা কোন অরবাইটালে দুটো ইলেক্ট্রন থাকলে ঐ দুই ইলেক্ট্রনের নিজের অক্ষের উপর ঘূর্ণন (Spin) একে অন্যের বিপরীত হতেই হবে। কোন ইলেক্ট্রনের নিজের অক্ষের উপর ঘূর্ণনের অভিন্যুথ (Direction) অনুষারী আর এক প্রকার কোরাণ্টাম সংখ্যা ইলেক্ট্রনের হতে পারে বাকে ঘূর্ণন কোরাণ্টাম সংখ্যা (Spin quantum number) বলে। কোন অরবাইটালে এরকম বিপরীত ঘূর্ণন বিশিষ্ট (ঀ) ইলেক্ট্রন যুগলকে জোড়বদ্ধ ইলেক্ট্রন (Paired electrons) বলে। জোড়বদ্ধ ইলেক্ট্রন ছোট দণ্ড চুম্বকের মত আচরণ করে এবং এদের দরুন চৌষক ক্ষেত্রের (Magnetic field) লব্ধ শক্তির (Resultant) মাতা শূন্য হবে।

এছাড়া কোন ইলেকট্রনের অরবাইটালের শুন্যে (Space) দিগ বিন্যাসের (Orientation) দরুন আর একপ্রকার কোয়ান্টাম সংখ্যা ইলেকট্রনের হয় যাকে চুম্বনীর কোয়ান্টাম সংখ্যা (Magnetic quantum number) বলে।

সূত্রাং পরমাণুতে অবস্থিত কোন ইলেকট্রনকে সুনির্দিষ্ট করতে চারটি কোয়াণ্টাম সংখ্যা প্রয়োজন এবং কোন পরমাণুতে অবস্থিত কোন দুটি ইলেকট্রনের চারটি কোয়াণ্টাম সংখ্যা কথন সমান হবে না। একে পাউলির অপবর্জন নীতি (Pauli,s Exclusion Principle) বলে।



But 22

হাইড্রোজেনের পারমাণবিক ব্রমাক্ষ এক অর্থাৎ কেল্ট্রীণে প্রোটনের সংখ্যা এক এবং ইলেকট্রন মহলে ইলেকট্রনের সংখ্যাও এক। অর্থাৎ হাইড্রোজেন পরমাণুর ইলেকট্রনিটর মুখ্য কোরান্টাম সংখ্যা K বা l । K শুরটি কেবলমাত্র 's' উপশুর দিয়ে গঠিত এবং এই উপশুরে কেবলমাত্র একটি ইলেকট্রন আছে এবং এটির ঘূর্ণন যে কোন দিকে হতে পারে। অভএব হাইড্রোজেন পরমাণুর ইলেকট্রনীয় বিন্যাস বোঝাতে গেলে লিখতে হবে ls¹। অবশ্য এটি হাইড্রোজেনের ভৌম অবস্থার (Ground

state) বিন্যাস। উদ্দীপিত (Excited) অবস্থায় ইলেকট্রন বে কোন স্তরে বেতে পারে, সেটা নির্ভর করে শন্তি প্রয়োগের মাত্রার উপর। যত বেশি শন্তি প্রয়োগ করা হবে ইলেকট্রন স্থোম অবস্থা থেকে তত বেশি অধিকতর শন্তির স্তরে উল্লীত হবে।

হিলিয়াম পরমাণুতে দুটি ইলেকট্রন থাকে। ভোম অবস্থায় এই দুটি ইলেকট্রনের বিন্যাস হবে $1s^2$ । লিথিয়াম পরমাণুতে তিনটি ইলেকট্রন থাকে, K-তে দুটি এবং L-এ একটি। অর্থাং $1s^22s^2$ । (বলা না থাকলে ইলেকট্রনীয় বিন্যাস ভোম অবস্থায় আছে বলে ধরতে হবে) কার্বনের ইলেকট্রনীয় বিন্যাস $1s^22s^22p^2$, অর্থাং K-তে 2টি ও L-এ 4টি ইলেকট্রন আছে এবং 'L' স্তরের 's' উপস্তরে দুটি এবং p উপস্তরে দুটি।

সেরকম নাইট্রোজেনের ইলেক্ট্রনীয় বিন্যাস হবে 1s²2s²2p³ এবং অক্সিঞ্জেনের 1s²2s²2p⁴, নিয়নের 1s²2s²2p⁶। অর্থাৎ নিয়নের ক্ষেত্রে K ও L শুরে (1 এবং 2 মুখা কোয়াণ্টাম সংখ্যার) সর্বোচ্চ সংখ্যক ইলেক্ট্রন আছে।

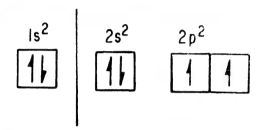
পরমাণুর পারমাণিকে ক্রমাঞ্চ বৃদ্ধিতে ইলেকট্রন মহলেও ক্রমাণত ইলেকট্রনের সংখ্যা বৃদ্ধি পাবে। ইলেকট্রনের সংখ্যা বৃদ্ধিতে ইলেকট্রনগুলি বে কোন কক্ষেইজ্যামত থাকতে পারে না। সাধারণ নিরমানুযায়ী ধারে ধারে নিরতম শক্তি ছান থেকে উচ্চতর শক্তির ছান অধিকার করে। অর্থাৎ কেন্দ্রীণের বত নিকটতম কক্ষ থেকে ইলেকট্রন পূরণ হতে থাকে। কারণ বে কক্ষ কেন্দ্রীণের বত নিকটে অবস্থিত তার শক্তির মাল্রাও তত কম। সূতরাং K কক্ষের ৪ উপত্তর পূরণ হবার পর L কক্ষের '৪' উপত্তর আগে এবং পরে p উপত্তর পূরণ হবে। সেভাবে M কক্ষের প্রথমে '৪', পরে 'p' এবং তারপর 'd' উপত্তর পূরণ হবে। যেসব মোলের কক্ষ এই নিরমে পূরণ হর তাকে সাধারণ মৌল বলে। বেমন হাইড্রোজেন, হিলিয়াম, কার্বন, নিরন, সোডিয়াম, ক্লোরিন ইত্যাদি সাধারণ মৌল।

অনেক সময় ভারী মৌলের ক্ষেত্রে ভিতরের 'd' উপন্তর অপূর্ণ থাকলেও বাইরের 's' উপন্তরে ইলেবট্রন বেডে পারে। তবে সেক্ষেত্রে সর্ববিহন্তরে দুটির বেশি ইলেকট্রন থাকতে পারবে না। এইরকম মৌল বাদের ভিতরের শুরে ইলেকট্রন সম্পূর্ণ ভার্তি না হয়ে বাইরের শুরে ইলেকট্রন স্থান নিডে পারে তাদের সন্থিত মৌল বলে। বেমন লোহা 26 Fe-এর ইলেকট্রনীয় বিন্যাস 1s°2s°2p°3s°3p°, 3d°4s°।

অভিন্ন শতির মাটা বিশ্বি অরবাইটালে অধিক সংখ্যার ইলেকটন এককভাবে থাকার প্রবেশতা থাকে। একে হুডের সূত্র (Hund's rule) বা সর্বাধিক বহুকভার

নিরম (Principle of maximum multiplicity) বলে। বেমন কার্বনের ইলেকট্টনীয় বিন্যাস 1s²2s²2p²।

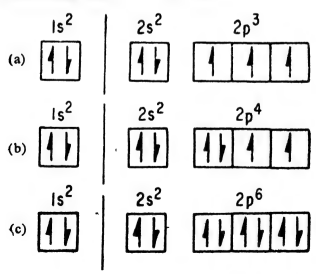
এখন 2p উপস্তরে তিনটি অরবাইটাল আছে এবং কার্বনের 2p উপস্তরে অবন্থিত দুটি ইলেকট্রন কোন একটি অরবাইটালে জ্বোড়বন্ধ অবস্থায় না থেকে দুটি অরবাইটালে একটি করে থাকবে। অর্থাৎ কার্বনের ইলেকট্রনীয় বিন্যাস হবে—



(1) চিহ্ন একটি ইলেকট্রনকে প্রকাশ করে এবং তীরের ফলা উপর বা নিচের দিকে করে ইলেকট্রনের ঘূর্ণনকে বোঝান হয়। সেইরকম নাইট্রোজেনের এবং অক্সিজেনের বিন্যাস হবে যথান্তমে চিন্ত (a) এবং (b)-এর মত।

এর থেকে বোঝা যাচ্ছে যে কোন অরবাইটালে ইলেকট্রন জ্বোড়বদ্ধ হবার আগে সমান শক্তি বিশিষ্ট অন্য অরবাইটাল খালি থাকবে না।

নিয়নের ইলেকট্রন বিন্যাস 1s22s2p6 [চিত্র (c)]।

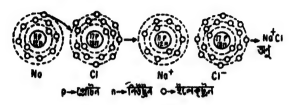


যোজাভার ইলেকটনীয় ভত্ত (Electronic Theory of Valency) : অণু গঠনের সনাতনী ধারণা প্রমাণুর ইলেকট্রনীয় বিন্যাসের উপর নির্ভরশীল, যা কিনা লুইস (Lewis) এবং কোসেল (Kossel) উপস্থিত করেন। পর্বায় সারণীতে অবস্থিত নিষ্ক্রির গ্যাসের (Inert gases) ইলেক্ট্রনীয় বিন্যাস পরীক্ষা করলে দেখা ষায় যে, এদের বহিঃকক্ষটি (Outermost shell) আট ইলেকট্রন দিয়ে সম্প্রভা একমাত্র হিলিয়ামের বহিঃকক্ষটি 2টি ইলেকটন দিয়ে সম্পুত্ত। এই নিদ্ধিয় গ্যাস মৌলগুলি রাসায়নিক বিভিয়ায় অন্য কোন থৌলের সঙ্গে যুক্ত হয় না এবং এদের ইলেকট্রনীয় গুরগুলি স্থায়ী এবং সম্পূর্ণ ভর্তি অর্থাৎ সম্পৃত্ত। অন্য মৌলের ইলেকট্রনীয় বিন্যাস এমন যে, এদের বহিঃকক্ষটি অসম্পূর্ণ। এই মৌলগুলি ইলেক্ট্রন বর্জন বা প্রয়োজনীয় ইলেকট্রন গ্রহণ করে নিকটবর্তী নিচ্ছিয় গ্যাসের ইলেকট্রন বিন্যাস লাভ করতে চায়। মৌলের এই ক্ষমতাকে মৌলের যোজাতা বলে এবং যে করটি ইলেক্ট্রন বর্জন বা গ্রহণ করে নিক্টবর্তী নিজ্জিয় গ্যাসের ইলেক্ট্রনীয় গঠন বিন্যাস लाভ करत, तमरे সংখ্যाটি মৌলের যোজাত। হবে। সব মৌলই যে ইলেকট্রন বর্জন বা গ্রহণ করে নিভিন্ন গ্যাদের ইলেকট্রনীয় বিন্যাস লাভ করে তা নয়। কোন কোন ক্ষেত্রে উভয় পরমাণুরই (এক বা একাধিক মৌলের) এক বা একাধিক ইলেকট্রন স্থোড সমভাবে গ্রহণ করে উভয়েই নিকটবর্তী নিষ্ক্রিয় গ্যাসের ইলেকট্রনীয় বিন্যাস লাভ করে। অণু গঠনের ক্ষেত্রে মৌলগুলি ভিন্নভাবে নিভিন্ন গ্যাসের ইলেকট্রনীয় বিন্যাস লাভ করতে পারে।

ডিড্ৰে বোজ্যতা (Electrovalency): দুইটি মৌলের মধ্যে ইলেকট্রন আদান-প্রদানের ফলে এই বোজ্যতা সৃষ্টি হয়। যে মৌল ইলেকট্রন বর্জন করে সেই মৌলটি পরাতড়িং যুক্ত এবং যে মৌলটি ঐ ইলেকট্রন গ্রহণ করে সেই মৌলটি অপরাতড়িংযুক্ত হয়ে তড়িতাকর্ষণের স্বারা যৌগ গঠনের ক্ষমতাকে তড়িং যোজ্যতা বলে। তড়িং বোজ্যতা সম্পন্ন বৌগের মধ্যে আর্যানক বা তড়িং যোজক বা তড়িং বিজন বারা মৌলগুলি যুক্ত থাকে।

সোভিয়াম পরমাপুর ইলেকট্রনীয় বিন্যাস $1s^22s^22p^63s^1$ এবং ক্লোরিনের $1s^22s^22p^63s^23p^6$ । সোভিয়ামের বহিঃকক্ষ 3s উপস্তরে একটি ইলেকট্রন আছে। সোভিয়াম এই $3s^1$ ইলেকট্রনিটি বর্জন করলে সোভিয়ামের একটি (+) আধান লাভ করে। এই Na^+ আয়নের ইলেকট্রনীয় বিন্যাস হবে $1s^22s^22p^6$ এবং এটি নিভিয়য় গ্যাস নিয়নের বিন্যাস লাভ করে ছায়ী ও সুন্থির হয়। পক্ষান্তরে ক্লোরিনের বিহুঃকক্ষের বিন্যাস $3s^23p^6$ অর্থাৎ পরবর্তী নিভিয়য় গ্যাস আরগনের চেয়ে

একটি ইলেকট্রন কম। ক্লোরিন একটি ইলেকট্রন গ্রহণ করে আরগনের বিন্যাস ($1s^22s^22p^c3s^23p^c$) লাভ করে এবং ক্লোরিনের একটি (-) আধান হয়। এখন Na^+ এবং Cl^- আয়নের মধ্যে তড়িতাকর্ষণের স্বারা সোডিয়াম ক্লোরাইড (Na^+Cl^-) গঠিত হয়।



চিত্ৰ 23

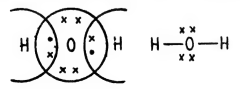
পরা ও অপরাধর্মী উভয় আয়নের বহিঃকক্ষে আটটি ইলেকট্রন থাকে এবং নিক্সিয় গ্যাসের বিন্যাস লাভ করে।

সমবে। জাত (Covalency) ঃ দুটি পরমাণু সমান সংখ্যায় ইলেকয়ন প্রদান করে যে ইলেকয়ন জ্যেড় (Pair) গঠন করে তাকে উভয়েই সমভাবে বাবহার করে তাদের বহিঃকক্ষে আটটি (বিশেষ ক্ষেত্রে দুটি) ইলেকয়ন পূরণ করে। প্রত্যেকটি ইলেকয়ন জ্যেড়ে ইলেকয়নগুলির ঘূর্ণন একে অন্যের বিপরীত অবশাই হবে। এইভাবে উৎপন্ন অণু সমযোজ্যতা দিয়ে গঠিত হয় এবং অণুটিতে সমযোজক বা সমবন্ধন (Covalent bond) বর্তমান থাকে। প্রতিজ্যোড়া ইলেয়নের জন্যে একটি সমবন্ধন স্থিতি হবে।

H·.H→H:H বা H—H

৲ ৴ হাইড্রোজেন অণু
হাইড্রোজেন প্রমাণু

হাইড্রোজেন অণুর ক্ষেত্রে বহিঃকক্ষে আটের বদলে দুটি ইলেকট্রন থাকে। জলের



অণুতে হাইড্রোজেন পরমাণুগুলি বিপৃতি হয়েছে এবং অক্সিজেন পরমাণুর অন্টকপৃতি হয়েছে। অক্সিজেন পরমাণুটি সমযোজক দারা দুটি হাইড্রোজেন পরমাণুর সঙ্গে যুদ্ধ হয়ে জলের অণু গঠন করে এবং জলের অণুতে অক্সিজেন পরমাণুর নিঃসঙ্গ (Lone) দুজোড়া ইলেকট্রন থাকে।

ষে রকম মিথেন অণুতে হাইড্রোজেন পরমাণুগুলি দ্বিপৃতি এবং কার্বনের অ**ন্টকপৃতি** ছয়েছে। কার্বন চারটি সমধোজক দিয়ে চারটি হাইড্রোজেন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত।

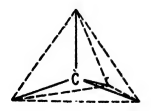
ভাসমযোজ্যত। (Co-ordinate Covalency) ঃ সমযোজক যোগের অপু
গঠন কালে সমযোজক উৎপল্লকারী প্রত্যেকটি পরমাণুই এক বা একাধিক ইলেকট্রন
প্রদান করে যে ইলেকট্রন জ্যোড় গঠন করে তা উভয় পরমাণুই সমভাবে ব্যবহার করে।
অনেক যোগের অণুর ক্ষেত্রে ইলেকট্রন জ্যোড়র উভয় ইলেকট্রনই একটি মোলের পরমাণু
প্রদান করে এবং তা অন্য পরমাণু গ্রহণ করে যোজক সৃষ্টি করে। এই রকম যোজ্যতাকে
অসমযোজ্যতা এবং এই অসমযোজ্যতা দিয়ে উৎপল্ল যোগকে অসমযোজক যোগ বলে।
বে মোলের পরমাণু ইলেকট্রন জ্যোড় প্রদান করে তাকে দাতা (Donor) এবং বে
মোলের পরমাণু ঐ জ্যোড় গ্রহণ করে তাকে গ্রহীতা (Acceptor) বলে।
অসমযোজক বা অসমবন্ধনকে →িচছ দিয়ে প্রকাণ করা হয়।

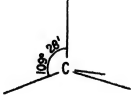
আ্যামোনিরার অণুতে একজ্বোড়া নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন থাকে। অ্যামোনিরার এই ইলেকট্রন জ্বোড়কে বোরন ট্রাইফ্রোরাইড গ্রহণ করে, কারণ বোরণ তার নিজের অক্টক-পূর্তি করে এবং অসমযোজ্যতা সম্পন্ন যোগ উৎপন্ন করে। এথানে অ্যামোনিরা দাতা আর বোরন ট্রাইফ্রোরাইড গ্রহীতা।

সেই রকম আমোনিয়াম ক্লোরাইডের অণুতে আমোনিয়া দাতা এবং হাইড্রোক্লোরক অ্যাসিডের প্রোটিন গ্রহীতা।

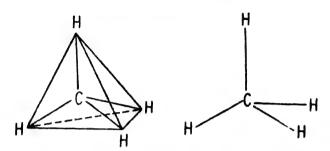
অসমবোজ্ঞাতার দরুন বৌগ গঠনকালে একটি পরমাণু ইলেকট্রনমুগল দান করে এবং অন্য পরমাণু তা গ্রহণ করে। ফলে বে পরমাণুটি ইলেকট্রনমুগল দান করে তার একটি ইলেকট্রন কম হয় বলে পরমাণুটি (+) আধান পায় এবং অন্য পরমাণু বা গ্রহণ করে তার ইলেকট্রনের সংখ্যা একটি বৃদ্ধি পায় বলে (-) আধান পায়। এই (+) ও (-) আধানের মধ্যে তড়িতাকর্ষণের দ্বারা তড়িংমান্তক বৌগ হয়। অসমবোজক বৌগের অসুতে (+) ও (-) আধান থাকায় ওটি দণ্ডচ্ছকের মত আন্তরণ করে এবং এই সব বৌগের দ্বিমেরু আঘুর্ণনের মান শূন্য হবে না।

কার্বনের বোজাতা (Valency of Carbon)ঃ কার্বন পরমাণুর পারমাণাবিক গুরুছ 12 এবং পারমাণাবিক ক্রমান্ক ছয়। অর্থাং কার্বন পরমাণুর কেন্দ্রগৈছয়টি প্রোটন এবং ছয়টি নিউট্রন এবং ইলেকট্রন মহলে ছয়টি ইলেকট্রন আছে। এই ইলেকট্রনগুলির বিন্যাস হবে 1s²2s²2p²। বেশির ভাগ যৌগে কার্বন পরমাণু চারটি ইলেকট্রন গ্রহণ করে তার বহিঃকক্ষের অন্তকপৃতি করে এবং কার্বন পরমাণু চারটি সমযোজক গঠন করে। সমচতুল্তলক বা সমচতুল্তলকের (tetrahedron) কেন্দ্রেকার্বন পরমাণু আছে বলে মনে করা হয় এবং ঐ সমচতুল্তলকের চারটি কোণে কার্বনের যোজাতা নির্দেশিত হয়। ফলে কার্বনের যে কোন দৃটি যোজাতার মধ্যে যোজক কোণের পরিমাণ 109°28'।





সরলতম জৈব যোগ মিথেনে কার্বন পরমাণু সমচতুশুলকের কেন্দ্রে আছে এবং
চারটি শার্ব কোণে চারটি হাইড্রোঙ্কেন সমযোজক দিয়ে কার্বনের সঙ্গে যুক্ত।



কাৰ্বন কাৰ্বন একবন্ধ (Carbon Carbon Single Bond) ঃ কাৰ্বন প্ৰমাণু বেমন অন্য মৌলের সঙ্গে সমযোজক দ্বারা যুক্ত হয়ে একবন্ধ সৃষ্টি করে, তেমনি কার্বন পরমাণু অপর কার্বন পরমাণুর সঙ্গে সমযোজক দ্বারা যুক্ত হয়েও একবন্ধ সৃষ্টি করতে পারে। বেমন ইথেন, প্রোপেন ইত্যাদিতে।

কার্বন কার্বন দ্বিবন্ধ (Carbon Carbon Double Bond) ঃ কার্বন পরমাণু অপর কার্বন পরমাণুর সঙ্গে সমযোজক দ্বারা যুক্ত হয়ে দ্বিবন্ধ সৃষ্টি করতে পারে। যেমন ইথিলিন অণু।

কার্বন কার্বন ব্রিবন্ধ (Carbon Carbon Triple Bond): কার্বন পরমাণু অপর কার্বন পরমাণুর সঙ্গে সমবোজক বারা যুক্ত হয়ে তিবন্ধ সৃষ্টি করতে পারে। যেমন অ্যাসিটিলিন অণুতে।

H:C :: C: H वा HC≡CH वा HC : CH

কার্বন কার্বনের মধ্যে দ্বিবদ্ধ (> C= C<) বা ত্রিবদ্ধ (- $C\equiv$ C-) থাকলে সেই ধোগকে অসম্পূক্ত যোগ বলে।

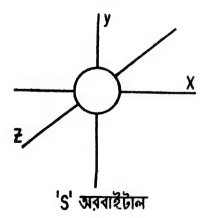
বৃত্তাকার বা চক্রাকার যোগ (Cyclic Compounds): কার্বন কার্বনের সঙ্গে সমযোজক দ্বার। যুক্ত হয়ে বৃত্তাকার বা চক্রাকার (Ring) যোগ সৃষ্টি করতে পারে। বৃত্তাকার যোগ সৃষ্টি করতে কমপক্ষে তিনটি কার্বন পরমাণু দরকার এবং বৃত্তাকার যোগে কার্বন কার্বন পরমাণুর মধ্যে একবদ্ধ বা দ্বিবদ্ধ কিংবা চিবদ্ধও থাকতে পারে। বেমন,

পারমাণবিক এবং আণবিক অরবাইটাল বা কক্ষীয়সমূহ (Atomic and Molecular Orbitals) ও এতাবংকাল পর্যন্ত লুইস (Lewis) তত্ত্বের সাহায্যে জৈব যোগের আণবিক গঠন যোজাতা যোজক (Valency bond) দিয়ে ব্যাখ্যা করা হয়। লুইস তত্ত্বি আবার বোরের (Bohr) পারমাণবিক গঠনের উপর নির্ভরশীল। লুইস তত্ত্বের সাহায্যে যোগের আণবিক গঠন ব্যাখ্যা করলে কতকগুলি দুর্বলতা লক্ষ্য করা যায়। যেমন এই তত্ত্ব যোগের জ্যামিতিক আকার (Geometry of molecules), বিভিন্ন ধরনের যোজকের শক্তির মাত্রার (Bond strength) (যেমন কার্বন কার্বন একবন্ধ, দ্বিবন্ধ, ত্রিবন্ধ ইত্যাদির) মধ্যে বৈষম্য এবং বিক্রিয়া করা গতির হার বিভিন্ন হত্রার কোন সদৃত্তর দিতে পারে না।

লুইস তত্ত্বের ঐ সকল পূর্বলতা দূর করার জনা বোরের দেওয়া পারমাণবিক গঠনের কিছু পরিবর্তন করে তরঙ্গধর্মী বলবিজ্ঞানের (Wave mechanics) সাহায্যে পারমাণবিক গঠনের ব্যাখ্যা করা হল। আগে ইলেকট্রনকে একক ঋণাত্মক আধানে আহিত অতি ক্ষুদ্র ক্লা বলে ধরা হত। স্লোভিনজার (Schrödinger) প্রথম বলেন যে, কণা (Particle) এবং তরঙ্গ (Wave) এই বার্থ প্রকৃতি ইলেকট্রনের জাতে। 1926 খ্রীন্টাব্দে তিনিই প্রথম পরমাণুতে অবন্ধিত ইলেকট্রনের উপর তরঙ্গ

সমীকরণ (Wave equation) প্রয়োগ করে কোন শত্তি স্তরে অবস্থিত ইলেকট্রনের অরবাইটালের আকার ও আকৃতির ব্যাখ্যা করেন। বোর সেখানে পরমাণুতে ইলেকট্রনের আবর্তন পথকে সৌর মণ্ডলে অবস্থিত গ্রহদের আবর্তন কক্ষের (Orbit) সঙ্গে তুলনা করেন, সেখানে তরঙ্গধর্মী বলবিজ্ঞান কক্ষের পরিবর্তে পারমাণ্বিক অরবাইটাল (Atomic orbital) বা কক্ষীর ব্যাপার অবতারণা করে। পরমাণুর কেন্দ্রীণ থেকে নির্দিন্ট দিকে এবং দ্রুছে, কোন নির্দিন্ট আরতন জারগার (Volume element) কোন ইলেকট্রনের প্রাপ্তির সম্ভাবনাকে (Probability) পারমাণ্রিক অরবাইটাল বলে। কেন্দ্রীণ থেকে বিভিন্ন দ্রুছে ইলেকট্রন প্রাপ্তির সম্ভাবনার মান বিভিন্ন হবে। এবং এই মান যত বাড়বে ইলেকট্রন প্রাপ্তির সম্ভাবনাও তত বাড়বে। এই সকল অরবাইটালের চৌহুদ্দি বা সীমারেখা খুব স্পন্ট নয়, কারণ কেন্দ্রীণ থেকে দ্রবর্তী কোন অন্ধলে ইলেকট্রনের প্রাপ্তির সম্ভাবনার অন্ধলের মান্তিক আঁকতে পারি। ঐ অন্ধলের মধ্যে কোন একটি ইলেকট্রনের প্রাপ্তির সম্ভাবনার অন্ধলের মান্তিক আঁকতে পারি। ঐ অন্ধলের মধ্যে কোন একটি ইলেকট্রনের প্রাপ্তির সম্ভাবনা স্বচেরে বেশি এবং যার বাইরে প্রাপ্তির সম্ভাবনা খুবই কম বা নেই। এই অন্তর্গ্রাকীই পারমাণ্রিক অরবাইটাল এবং এদেরকে s. p. d. f ইত্যাদি শ্রেণীতে ভাগ করা যার।

s অরবাইটালের আকৃতিঃ সবচেরে শ্বারী অবস্থার (State)
হাইড্রোজেন পরমাণুর ইলেকট্রন হিন্যাস 1s¹ এবং এই অবস্থার হাইড্রোজেন পরমাণুর

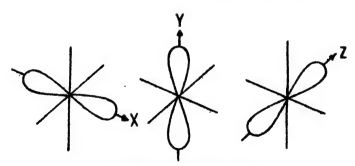


ইলেকট্রনটি কেন্দ্রীণের সবচেরে কাছে থাকে। অর্থাৎ এই ls অরবাইটালটি হবে আরতনে কুন্তুরু । এই ls অরবাইটালটি গোলীরস্তাবে (Spherically) সমষিত (Symmetrical)। অর্থাৎ কেন্দ্রীপকে কেন্দ্র করে 'r' ব্যাসার্থ নিয়ে একটি গোলক উপস্থাপন করলে ঐ গোলকের মধ্যে 1s ইলেকট্রনটি প্রাপ্তি সম্ভাবনা সবচেরে বেশি, বা দিকের (direction) উপর নির্ভর করে না।

2s অরবাইটালটি 1s অরবাইটালের মত কিন্তু আফুতিতে বড়। অর্ধাং 'r' মান বেশি। সূতরাং '2s' অরবাইটালের ইলেকট্রনের খনম (Density) 1s-এর চেল্লেক্য হবে, কিন্তু শব্দির মান্তা বেশি হবে।

অনুর্পভাবে 3s এবং 4s-এর আকার 1s-এর মত হলেও আকৃতি অনেক বড় এবং শক্তির মাদ্রাও বড়। কিন্তু আকার বড় বলে ইলেকট্রনের ব্যাপ্তি বেশি হবে, ফলে ইলেকট্রনের খনত্ব কম হবে।

p অরবাইটালের আকৃতিঃ p অরবাইটালের আকৃতিটা 's' অরবাইটালের থেকে সম্পূর্ণ আলাদা এবং এটির আকৃতিটা ডাষেলের (Dumb bell) মত। এই অরবাইটালের দৃটি অংশ আছে যা কেন্দ্রীণের দৃই পাশে অবস্থিত এবং একটি সাধারক আক (Common axis) আছে। একই শক্তি বিশিষ্ট ডিনটি p অরবাইটাল আছে, যাদের অক্ষগুলি একে অনোর উপর লম্বভাবে আছে। তিনটি p অরবাইটালের আকৃতি ও আকার অভিন হলেও এদের অক্ষের দিক বিভিন্ন ও যাদের x, y, z স্থানাক্ষ দিয়ে প্রকাশ করা যায়। এই তিনটি p অরবাইটালকে মথাক্রমে p_x , p_y এবং p_x বলা হয়। 3p ও 4p র আকৃতি 2p-এর মত কিন্তু অধিক শক্তি বিশিষ্ট।



p অরবাইটালগুলির আপেক্ষিক অবস্থান

3d, 4d, 4f ইত্যাদি অরবাইটালগুলির জ্যামিতিক আকার সম্পূর্ণ ভিন্ত ধরনের এবং এদের শান্তর মান্তাও বেশি। জৈব বৌগের বোজক বা বন্ধনের ব্যাপারে d এবং ি অরবাইটালের তেমন প্রয়োজনীয় নয়।

অরবাইটাল বা তরঙ্গ অপেক্ষকে (Wave function) ইলেকট্রনগুলির পার্থক্য থাকবে। বে কোন অরবাইটালে দূটির বেশি ইলেকট্রন থাকতে পারকে না, সেক্ষেত্রে ঐ দুটি ইলেকট্রনের ঘূর্ণনের পার্থক্য থাকবে অর্থাৎ একে অন্যের বিপরীত হবে (পার্ডিলির অপবর্জন নীতি অনুসারে)। একে জ্যোড়বদ্ধ ঘূর্ণন (Paired spin) বলে। জ্যোড়বদ্ধ ঘূর্ণনের চিহ্ন হবে (1 ।)।

সনাতনী লুইস তত্ত্ব অনুযায়ী সমযোজক (Covalent) যৌগ গঠনে দুটি পরমাণু প্রত্যেকে একটি করে ইলেকট্রন প্রদান করে যে ইলেকট্রন জ্ঞাড় হয় তাকে উভয়ে সমস্তাবে ব্যবহার করে। কিন্তু এখন পারমাণ্যিক অরবাইটালের সাহায্যে বোজক বা বন্ধনকে ব্যাখ্যা করা যায়। যৌগে যোজক গঠনে পরমাণুর যোজাতা ইলেকট্রন এবং এর সঙ্গে সংশ্লিক্ট অরবাইটালগুলি প্রয়োজন। যোজাতা ইলেকট্রনগুলি যোজাতা কক্ষে (Valency shell) জ্যোড়বদ্ধ অবস্থা ছাড়া এককভাবে বর্তমান থাকে। কোন পরমাণুর এরকম বৈশিক্টাপূর্ণ ইলেকট্রনগুলি অপর পরমাণু এরকম বৈশিক্টাপূর্ণ ইলেকট্রনগুলির সঙ্গে জ্যোড়বদ্ধ হয়ে অণু সৃষ্টি করে এবং ইলেকট্রনগুলি জ্যোড়বদ্ধ অরবাইটালে (Bonding orbital) শক্তির মাত্রা কম হয়।

সমধোজ্যতা সম্পন্ন যোগের যোজক গঠনে একটি পরমাণুর পারমাণবিক অরবাইটাল (যোজক ইলেকট্রনের) অপর পরমাণুর পারমাণবিক অরবাইটালকে আংশিক অধিক্রমণ বা আবৃত (Overlapped) করে এক নতুন অরবাইটাল গঠন করে, যাকে আণবিক অরবাইটাল (Molecular orbital) বলে। এই আণবিক অরবাইটালকে উভর পরমাণু শ্ন্যে এক বিশেষ অঞ্চলে সমভাবে ব্যবহার করে। আণবিক অরবাইটাল কেবলমাত্র দুটি ইলেকট্রন দিয়ে গঠিত হবে।

ষোগে ইলেকট্রনগুলি একাধিক কেন্দ্রীণের ক্ষেত্রে বিচরণ করে বলে ইলেকট্রনগুলির আচরণ পারমাণবিক অরবাইটালের মত হয় না। এর ফলে ইলেকট্রনগুলির যে নতুন আচরণ সৃষ্টি হয়, তা আণবিক অরবাইটালের উপর নির্ভর করে। পারমাণবিক অরবাইটালগুলির রৈখিক সংযোগের (Linear combination of atomic orbitals) ফলে আণবিক অরবাইটাল সৃষ্টি হয়।

সমবোজকের শ্রেণী (Type of Covalent Bonds) ঃ সমবোজককে বা আগবিক অরবাইটালকে দুটি শ্রেণীতে ভাগ করা যার—(1) σ [সিগম্যা (sigma)] বন্ধন এবং (2) π [পাই (pi)] বন্ধন ।

(1) σ বন্ধন তিনভাবে হতে পারে। বেমন---

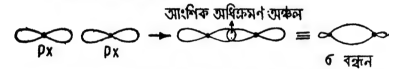
(i) দৃটি s অরবাইটালের আংশিক অধিক্রমণের সাহাব্যে। উদাহরণ হাইড্রোজেন অণু।



(ii) s অরবাইটালের সঙ্গে \mathbf{p}_x অরবাইটালের আংশিক অধিক্রমণের সাহাষ্যে \mathbf{r}

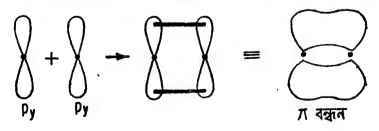


(iii) দৃটি p অরবাইটালের আংশিক অধিক্রমণের সাহাযো।



একটি σ বন্ধন বা অরবাইটালের জন্য দুটি (জোড়বন্ধ) ইলেক্ট্রন যথেষ্ট। দুটি পরমাণুর কেন্দ্রীণের সংযোগ সরলরেখায় σ বন্ধন সমমিত হবে। এই সরলরেখা বরাবর পরমাণু দুটি ঘুরতে পারবে।

(2) π বৃদ্ধন ঃ দুটি p অরবাইটাল যখন তাদের অক্ষ বরাবর সমান্তরালভাবে বা পাশাপাশি আংশিক অধিক্রমণ হয় তখন π বৃদ্ধন বা π অরবাইটাল সৃষ্টি হয়। π বৃদ্ধনে দুটি খণ্ড (lobe) থাকে। পরমাণু দুটির কেন্দ্রীণ সংযুক্ত তলের উপরে ও নিচে π বৃদ্ধনে ঐ দুটি খণ্ড সমভাবে অবৃদ্ধান করে। π অরবাইটালটি এই তল বরাবর



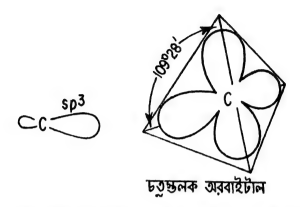
সমমিত । স বন্ধনের সাহাযো সংযুক্ত পরমাণুসুলি স্বাধীনভাবে ঘুরতে পারে না। আর স্বাধীনভাবে ঘুরতে পারে না বলে সিসন্ত্রান্ধ জ্যামিতিক সমাবরতার সৃষ্টি হয়। স বন্ধনের ইলেক্ট্রনের থেকে বেশি বলে ত বন্ধন স বন্ধনের থেকে অধিকতর শক্তিশালী। অর্থাৎ স বন্ধনের থেকে ত বন্ধন ভাঙ্গতে অধিক মাত্রার শক্তি প্রয়োজন হয়।

. সম্বরণ (Hybridization)

কার্বন পর্মাণুর ইলেক্ট্রনীয় বিন্যাস হলো 1s² 2s² 2p₂, 2p₂। সুতরাং কার্বনের যোজাতা হবে দুই। কিন্তু বেশির ভাগ যৌগে কার্বনের যোজাতা চার। অতএব কার্বনের চার যোজাতা হতে গেলে 2s² 2p₂ 2p₂ ইলেক্ট্রনগুলি জড়িত থাকে। কিন্তু কার্বনের 2s² ইলেক্ট্রন দুটি জোড়বন্ধ অবস্থায় থাকে। যোজক গঠনকালে কার্বনের এই 2s² জোড়বন্ধ ইলেক্ট্রনের একটিকে বিচ্ছিন্ন করে 2p₂ অরবাইটালে উন্নীত করা হয়। ভৌম অবস্থায় কার্বনের 2p₂ অরবাইটালটি শ্ন্য থাকে। 2s অরবাইটাল থেকে 2p₂- এ ইলেক্ট্রনকে আনতে কিছু শান্তর প্রয়োজন হয়। সুতরাং কার্বনের এখন একক ইলেক্ট্রন বিশিষ্ট (2s, 2p₂, 2p₂ 2p₂) চারটি অরবাইটাল হবে। যারা অবশাই তুলামানের হবে না। কিন্তু সম্পুত্ত সমস্ত কার্বন থেগৈ কার্বনের চারটি যোজ্যতা তুলামানের হয়। কার্বন পরমাণুর (2s, 2p₂, 2p₂, 2p₂, 2p₂) এই চারটি যোজ্যতা অরবাইটাল নিজেদের মধ্যে মিলোমশে চারটি অরবাইটাল সৃষ্টি করে যা কিনা মেলামিশির প্রকৃতির উপর নির্ভর করে অরবাইটালগুলি তুলামানের হবে, কি না হবে। তিন রকম ভাবে হাইন্রিডাইজেশান বা সক্করণ হতে পারে—(i) সমচতুত্তলক (ii) নিসমনতাক্ষ (trigonal) এবং (iii) কর্ণ (Diagonal)।

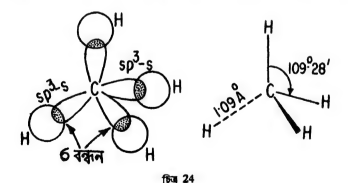
(i) চতুত্তলক সম্বরণ ঃ এই সক্ষরণে কার্বনের $2s^2$ এবং ($2p_x$, $2p_y$) চারটি ইলেক্ট্রন মিলেমিশে চারটি তুলামানের অরবাইটাল সৃষ্টি করে, সেগুলি সমচ্তুত্তলকের চারটি কোণের দিকে নির্দেশিত থাকে। এই চারটি অক্ষ বরাবর ইলেক্ট্রন মেখ (Electron cloud)-এর খনস্থ সবচেরে বেশি থাকে এবং এই অক্ষ বরাবর

ইলেক্ট্রন প্রাপ্তির সবচেয়ে বেশি সম্ভাবনাময় অঞ্চলের আকার ও আকৃতি ছবিতে দেখান হল।



কোন কার্বন পরমাণু যখন অপর চারটি পরমাণু বা মূলকের সঙ্গে যুক্ত থাকে অর্থাৎ সম্পুক্ত কার্বনের যৌগে এই চারটি sp 8 অরবাইটালের বাবহারে গঠিত হবে।

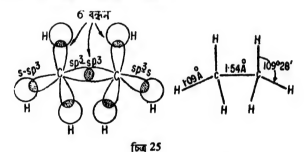
মিথেনের বন্ধন (Bonding in Methane) ঃ মিথেনের কার্বন পরমাণুর চারটি sp³ অরবাইটালের প্রত্যেকটির সঙ্গে হাইড্রোজেন পরমাণুর 1s অরবাইটালের অধিক্রমণের (Overlap) ফলে শবিশালী আগবিক অরবাইটাল σ বন্ধন সৃষ্টি করে।



এই চারটি ত বন্ধনের অক্ষ চতুন্তলকের কোণের দিকে নির্দেশিত থাকবে। এই আপবিক অরবাইটালগুলি দুটি পরমাণুর আণ্টালক সীমার মধ্যে অবরুদ্ধ থাকবে এবং এদের সীমাবদ্ধ আপবিক অরবাইটাল (Localised molecular orbital) বলে।

কার্বন পরমাণুর সঙ্গে চারটি অভিন্ন পরমাণু বা মৃশক যুদ্ধ থাকলে ভাদের আর্থাবিক বিন্যাস মিথেনের ন্যার হবে। বেমন কার্বন টেট্টাক্লোরাইড CCl₄, টেট্টামিথাইল মিণ্ডেন (CH₈)₄C ইভ্যাদি। কিন্তু বিভিন্ন পরমাণু বা মৃশক থাকলে চতুন্তলক বিন্যাসেক্ষ কিছু বিকৃতি ঘটে। পরমাণু ও মৃশকের আয়তন ও তড়িংঋণাত্মকের পার্থক্যের দরুন বিন্যাসের বিকৃতি ঘটে।

ইথেনের বন্ধন (Bonding in Ethane) ঃ ইথেনে ছয়ট H—C সমধোজক এবং একটি C—C সমধোজক আছে। মিথেনের মত প্রত্যেকটি H—C সমধোজক কার্বনের sp³ অরবাইটালের সঙ্গে হাইড্রোজেনের ls অরবাইটালের অধিক্রমণের ফলে সৃষ্টি হয় এবং C—C সমধোজকটি প্রত্যেকটি কার্বনের sp³ অরবাইটাল একে অন্যের উপর অধিক্রমণের ফলে সৃষ্টি হয়। ইথেনে ছয়টি H—C সমধোজক এবং একটি C—C সমধোজক প্রত্যেকটিই σ বন্ধন।

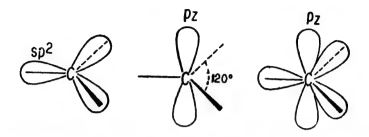


ইথেনে H—C—H এবং H—C—C কোণগুলি প্রত্যেকেই 109°28'। ইথেনের আর্ণবিক অরবাইটালগুলিও সীমাবদ্ধ অবস্থায় থাকে।

ব্রিসমন্তাক্ষ (Trigonal) সম্বরণ: এই সক্ষরণের কার্বনের 2s, 2p, এবং 2p, তিন্টি ইলেক্ট্রন মিলেমিশে তিনটি তুলামানের অরবাইটাল সৃষ্টি করে,.

বাদের sp^a অরবাইটাল বলে । এই তিনটি sp^a অরবাইটাল xy তলে একে অনোরঃ সঙ্গে 120° কোণে অবস্থান করে । $2p^{op}_{ij}$ ইলেক্ট্রনটি xy তলের সঙ্গে লম্বভাবে অবস্থান করে । p_{ij} ইলেক্ট্রনটি সঙ্গরণে অংশ গ্রহণ করে না । ফলে তিন তুলামানের বোজাতাঃ

অভিন তলে এবং চতুর্থ টি এই তলের সঙ্গে লম্বভাবে অবস্থান করে। অভিন তলে অবস্থিত তুলামানের তিনটি sp² অরবাইটাল তিনটি সমযোক্তক বা σ বন্ধন সৃষ্টি করে



এবং তলের সঙ্গে লয়ভাবে অবন্ধিত p_s ইলেক্ট্রন π বন্ধন সৃষ্টি করে। π বন্ধন সৃষ্টি করে। π বন্ধন সৃষ্টি করেলে এই p_s ইলেক্ট্রনকে π ইলেক্ট্রন বা অসম্পৃষ্ট ইলেক্ট্রন (Unsaturated electron) বা সচল ইলেক্ট্রন (Mobile electron) বলে।

বিষোজকবিশিষ্ট অসম্পৃক্ত যৌগে এই চিসমনতাক্ষ সক্ষরণ ঘটে। যেনন ইথিলিনে । এই ইথিলিনে দৃটি কার্বন পরমাণুতে মোট ছয়টি sp² অরবাইটাল আছে এবং দৃটি p¸ ইলেক্ট্রন আছে। এই ছয়টি sp² অরবাইটালের মধ্যে চায়টি হাইড্রোজেনের 1s² অরবাইটালের সঙ্গে অধিক্রমণের ফলে 4টি C—H ০ বন্ধন সৃষ্টি করে এবং প্রত্যেকটি কার্বনের অপর একটি sp² অরবাইটাল অনেরর সঙ্গে অধিক্রমণ করে C—C ০ বন্ধন সৃষ্টি করে। প্রত্যেকটি কার্বনের p¸ ইলেক্ট্রন অপর কার্বনের p¸ ইলেক্ট্রনের সঙ্গে পাশাপাশি (Sidewise) অধিক্রমণের ফলে দ্ব বন্ধন সৃষ্টি করে। р¸ ইলেক্ট্রনের এই পাশাপাশি অধিক্রমণকে দ্ব অধিক্রমণ (দ্ব Overlap) বলে।

ইথিলিনে σ বন্ধনগুলি অভিন্ন তলে অবস্থান করে অর্থাং দুটি কার্বন ও 4টি হাইড্রোজেন অভিন্ন ওলে থাকে এবং π ইলেক্ট্রনগুলি এই তলের সঙ্গে লয়ভাবে থেকে একে অন্যকে অধিক্রমণ করে π বন্ধন সৃষ্টি করে । H-C-H এবং H-C-C কোনের পরিমাণ 120° । π বন্ধন তথন ই সম্ভব যথন দুটি কার্বন ও চারটি হাইড্রোজেন

পরমাণু বা অন্য পরমাণু একই তলে থাকে এবং একই তলে থাকলে অধিক্রমণ সবচেরে বেশি সম্ভব। অধিক্রমণ যত বেশি হবে π বন্ধন শান্ত তত বাড়বে অূর্থাং π যোগের স্থায়িত্ব তত বাড়বে। p ইলেক্ট্রনের পাশাপাশি অধিক্রমণের ফলে π বন্ধন এবং প্রাতিয় অধিক্রমণের ফলে σ বন্ধন সৃষ্টি হর। p অরবাইটালের মত π বন্ধনের সৃষ্টি সমান অংশ বা খণ্ড (Lobe) থাকে। একটি অংশ তলের উপরে এবং অপরটি



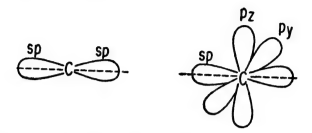
ভলের নিচে থাকে। এই দুই খণ্ডে π ইলেক্ট্রনকে প্রাপ্তির সম্ভাবনা সবচেরে বেশি। পাশাপাশি দুটি কার্বনের p ইলেক্ট্রনের অক্ষ যখন সমাস্তরাল হবে তখন p ইলেক্ট্রনের মধ্যে অধিক্রমণ সর্বাধিক হবে অর্থাং এই অবস্থার π বন্ধনিটি সবচেয়ে স্থায়ী হবে। p ইলেক্ট্রনের পাশাপাশি অধিক্রমণের থেকে σ বন্ধনের প্রাপ্তির অধিক্রমণ বেশি হয়ে থাকে। ফলে π বন্ধনের থেকে σ বন্ধনের স্থায়িত্ব অনেক বেশি হবে।

কর্প সক্ষরণ (Diagonal Hybridisation) ঃ এই সক্ষরণে কার্বনের 2s, $2p_x$ দুটি ইলেক্টন মিলেমিশে তুলামানের একরেখীয় দুটি অরবাইটাল সৃষ্টি করে।

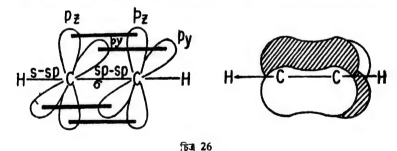
$$\bigoplus_{\mathsf{ls}^2} \left| \bigoplus_{\mathsf{2s}^2} \bigoplus_{\mathsf{2p_1}} \bigoplus_{\mathsf{2p_2}} \bigoplus_{\mathsf{2p_2}} \bigoplus_{\mathsf{ls}^2} \left| \underbrace{\bigoplus_{\mathsf{2s}} \bigoplus_{\mathsf{2p_2}} \bigoplus_{\mathsf{2p_2$$

তাদের sp অরবাইটাল বলে। sp অরবাইটাল একই সরলরেখার অবস্থান করে এবং এবং এদের মধ্যে কোণের পরিমাণ 180°। p, ও p, ইলেক্ট্রন দুটি একে অন্যের সঙ্গেলছানে এবং প্রত্যেকে sp অরবাইটালের অক্ষের উপরও লম্বভাবে অবস্থান করে। এই p, ও p, ইলেক্ট্রনগুলি সক্ষরণে অংশ গ্রহণ করে না। একই রেখার অবস্থিত দুটি sp অরবাইটাল সমবোজক বা σ বন্ধন সৃষ্টি করে এবং p, ও p, ইলেক্ট্রন (বারা সক্ষরণে

অংশ নের না) দুটি π বন্ধন সৃষ্টি করে। অর্থাৎ একটি চিবন্ধ (Triple bond) সৃষ্টি করে। উদাহরণ অ্যাসিটিলিন।



অ্যাসিটিলিনে প্রত্যেকটি কার্বনের দুটি sp অরবাইটালের মধ্যে একটি হাইড্রোজেনের 1s অরবাইটালের সঙ্গে অধিক্রমণের ফলে দুটি C-H সমযোজক বা σ বন্ধন সৃষ্টি করে এবং প্রত্যেক কার্বনের অপর sp অরবাইটাল একে অন্যের সঙ্গে অধিক্রমণ করে C-C সমযোজক বা σ বন্ধন সৃষ্টি করে । প্রত্যেক কার্বনের p_y ও p_z ইলেক্ট্রন অপরটি বথাক্রমে p_y ও p_z সঙ্গের পাশাপাশি অধিক্রমণের ফলে দুটি π বন্ধন বা একটি ত্রিবন্ধ সৃষ্টি করে । প্রত্যেকটি কার্বনের সমান্তরাল অক্ষ বিশিক্ষ p ইলেক্ট্রনগুলি একে অন্যের



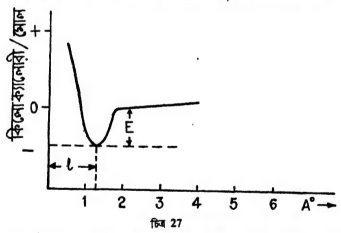
সঙ্গে সবচেয়ে বেশি মাত্রা অধিক্রমণ করে। ফলে এই রকম অধিক্রমণের ফলে সবচেয়ে স্থায়ী ত্রিবন্ধ বেশি সৃষ্টি হবে। প্রত্যেকটি স্ন বন্ধনের দুটি সমান খণ্ড থাকবে অর্থাং অ্যাসিটিলিনের মোট চারটি সমান খণ্ড থাকবে, বারা C—C ত অক্ষের সঙ্গে সম্মিত।

বোজক দৈৰ্ঘ্য (Bond length) বা বন্ধন দৈৰ্ঘ্য ঃ সমবোজক ধার।
বৃদ্ধ পরমাণুধরের কেন্দ্রীণের (Nucleus) কেন্দ্রের (Centre) মধ্যে দুরন্ধকে বোজক
দৈর্ঘ্য বা বন্ধন দৈর্ঘ্য বলে। যোজক দৈর্ঘ্য সাধারণত অ্যাংশ্রম (Angstrom) এককে
মাপা হয় এবং এক্স-রে ক্রিন্টালোগ্রাফী (X-ray Crystallography) বা অনুতরঙ্গ

(Micro wave) বর্ণালী বিক্ষণের (Spectroscopy) সাহাধ্যে নির্ণয় করা হয়। $(1 \mbox{\AA} = 10^{-8} \mbox{ cm})$

বোজক	বোজক দৈৰ্ঘ্য Å	বন্ধন শক্তি Kcal/মোল	যোজক	যোজক দৈৰ্ঘ্য Å	বন্ধন শান্ত Kcal/মোল
С—Н	1.12	99	C-C	1.54	83
N—H	1.03	93	C=C	1.40	145
О—Н	0.97	111	C≡C	1.21	192

বন্ধন শক্তি (Bond Energy) ঃ অণুতে অধস্থিত কোন যোজককে ভাঙ্গতে বে পরিমাণ শত্তি প্রয়োজন তাকে বন্ধন শত্তি বা শত্তির মাত্রা বলে। ইলেক্টন জোড় যোজকের বন্ধন শত্তির মাত্রা পরমাণুদ্বরের কেন্দ্রীণের দূরত্বের উপর নির্ভর করে, (যা



লেখচিত থেকে দেখান হয়েছে। এই লেখচিতের বক্তার নিম্নতম অংশটি সাধারণ অবস্থার বাজক দৈর্ঘ্য (I) নির্দেশিত করে। পরমাণুব্যের কেন্দ্রীণের দূরত্ব খুব কম হলে কেন্দ্রীণব্যের বিকর্ষণের জন্য শব্দির মাত্রা খুব তাড়াতাড়ি বেড়ে ওঠে এবং কেন্দ্রীণব্যের মধ্যে দূরত্ব খুব বেড়ে গেলে ঐ তত্ত্বের (System) শব্দির মাত্রা দুটি মুক্ত পরমাণুর ।
শব্দির মাত্রার প্রায় সমান হবে এবং এই শব্দির মাত্রা থেকে সাধারণ অবস্থার বোজক দৈর্ঘ্যে অণুর শব্দির মাত্রার মধ্যে পার্থকাকে বন্ধনশব্দি (E) বলে। বন্ধন শব্দি K Cal/
মোল হিসেবে প্রকাশ করা হয়।

ভড়িৎ ঋণাত্মকভা (Electronegativity) । কোন পরমাণুর ইলেকট্রনের প্রতি আসন্তিকে তড়িং ঋণাত্মকতা দ্বারা প্রকাশ করা হয়। কোন পরমাণু ইলেকট্রন গ্রহণ করবে কি বর্জন করবে তা তড়িং ঋণাত্মকতা দিয়ে বুঝতে পারা যায়। অর্থাং বলা যেতে পারে যে, বিভিন্ন মৌল পরস্পরের সঙ্গে যুক্ত হবে কিনা তা জানার জন্য মৌলের পরমাণুগুলির তড়িং ঋণাত্মকতা জানা প্রয়োজন। মৌলের তড়িং ঋণাত্মকতা ওদের পরমাণু ক্রমের সঙ্গে পর্যায়বৃত্ত ক্রমে পরিবর্তিত হয়। যেমন আর্থুনিক পর্বায় সারণীর যে কোন একটি পর্বায় লক্ষ্য করলে বুঝতে পারা যায় যে, মৌলের পরমাণু ক্রমাক্ক বৃদ্ধির সাথে প্রদের তড়িং ঋণাত্মকতাও বৃদ্ধি পায়। সর্বাপেক্ষা বেশি তড়িং ঋণাত্মক মৌল হ্যালোজেন। যেমন, দ্বিতীয় ও তৃতীয় পর্যায়ের প্রথম মৌল ব্যাক্রমে লিথিয়াম ও সোডিয়াম। এদের তড়িং ঋণাত্মকতা ব্থাক্রমে 1 ও 0.9 এবং এদের পরবর্তী মৌলদের তড়িং ঋণাত্মকতার মান নিচে দেখান হল—

দ্বিতীয় পর্যায়	Li	Be	В	C	N	0	F
তড়িৎ ঋণাত্মকতা	1	1.2	2	2.5	3	3.2	4
তৃতীয় পর্যায়	Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl
তড়িং ঋণাত্মকতা	0.9	1.5	1.2	1.8	2.1	2.5	3.0

উপরে মৌলের তড়িং ঋণাত্মকতার মান বিজ্ঞানী পাউলিং (Pauling) প্রথম বার করেন বন্ধনশন্তির (Bond energy) সাহায্যে এবং সবচেয়ে বেশি তড়িং ঋণাত্মক মৌল হল ফ্লোরিন, যার তড়িং ঋণাত্মকতার মান 4 ধরে নিয়ে এর পরিপ্রেক্ষিতে অন্যান্য মৌলের তড়িং ঋণাত্মকতার মান নির্ণয় করেন।

আবার এটা লক্ষ্য করা গেছে যে, পর্যার সারণীর কোন একটি নির্দিষ্ট গ্রুপে মৌলের পারমাণবিক ক্রমাব্দ বৃদ্ধিতে ওদের তড়িং ঋণাত্মকতা ক্রমাগত হ্রাস পার। যেমন—

ขา VII

 $F \longrightarrow 4.0$ বেশি তড়িং ঋণাত্মকতা ধর্মী মোল সহলেই $CI \longrightarrow 3.0$ ইলেকট্রন গ্রহণ করে ঋণাত্মক আয়নে পরিবর্তিত $Br \longrightarrow 2.8$ হয়। বেমন $CI + e \longrightarrow CI'$ অপরপক্ষে কম তড়িং ঋণাত্মকতা ধর্মী মোল

 $Na - e \rightarrow Na^+$

সহজেই ইলেকট্রন ভ্যাগ করে ধনাত্মক আয়নে পরিবর্তিত হয়। বেমন,

সমধোজকের আধান পৃথকীভবন বা সমযোজকে মেরুর ধ্রুবভা (Separation of Charge in Covalent Bonds or Polarity of Covalent Bonds): যখন দুটি সমান তড়িং ঋণাত্মকতাধর্মী পরমাণুর মধ্যে সমযোজক (Covalent bond) বর্তমান থাকে তখন ইলেকট্রন জ্যোড়কে দুটি পরমাণুই সমানভাবে প্রভাব বিস্তার করে। যেমন হাইড্রোজেন $(H_{\mathfrak{g}})$, অক্সিজেন $(O_{\mathfrak{g}})$, ক্লোরন (Cl₂) ইত্যাদি অণুতে যে যোজক বর্তমান তাকে প্রকৃত সমযোজক বলে। কিন্তু যখন দৃটি বিভিন্ন তড়িং ঋণাত্মকত। ধর্মী পরমাণুর মধ্যে সমযোজক উৎপন্ন হয় তখন যোজক উৎপন্নকারী ইলেকট্রন জ্বোড়কে অধিক তড়িৎ ঋণাত্মকতা ধর্মী পরমাণু অধিক প্রভাব বিস্তার করে। ফলে ঐ পরমাণু ইলেকট্রন জ্যোড়কে অধিক আকর্ষণ করে নিজের দিকে কিছুটা টেনে আনে। এতে ঐ ইলেকট্রন যুগল অপর পরমাণু থেকে সামান্য দূরে সরে যায়। আর এই কারণে অণুর মধ্যে আধানের পৃথকীভবন হয়। অধিক তড়িং ঋণাত্মক পরমাণুতে সামানা ঋণাত্মক আধান এবং অপর পরমাণুটিতে সামান্য ধনাত্মক আধান উৎপন্ন হয়। অর্থাৎ অণুটিতে ডাইপোল (Dipole) বা বিশ্ববের সৃষ্টি হয়। পৃথকীকৃত আধানের মাতার (e.s.u মাতায়) সঙ্গে মেরুদয়ের দুরছের (Å এককে) গুণফল দারা দিধুব আঘূর্ণ বা দিমেরু প্রাবল্য বা দিমেরু স্রামকের (Dipole moment) মাত্রা নির্ণয় করা হয়। এই মাত্রাকে ডিবাই (Debye) [D] वरन ।

$\mu = \mathbf{e} \times \mathbf{d}$.

হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড উৎপন্ন হবার সময় হাইড্রোজেন ও ক্রোরিনের মধ্যে সমবোজক উৎপন্ন হর। একটি ইলেকট্রন জোড় হাইড্রোজেন ও ক্রোরিনের মধ্যে বোজক উৎপন্ন করে বা সংযোগ রক্ষা করে। হাইড্রোজেন অপেক্ষা ক্রোরিনের তড়িং ঝণাত্মকতা অনেক বেশি বলে ঐ ইলেকট্রন জোড়কে ক্রোরিন কিছুটা টেনে আনে। এতে ক্রোরিনে কিছুটা ঝণাত্মক আধান এবং হাইড্রোজেনে কিছুটা ধনাত্মক আধান সৃটি হয়। অর্থাং হাইড্রোজেন ও ক্রোরিনের বোজকটি সামান্য আয়নধর্মী হয়। তীরের ফলা বে পরমাণুর দিকে নির্দেশিত হবে সেই দিকে ইলেকট্রন এবং তীরের ফলার বিপরীত দিকের পরমাণু থেকে ইলেকট্রন জোড় সরে যায়। সঠিক সম্মাত (Symmetrical) বোগের অপুর বিমের দ্রামকের মাত্রা শৃন্য হবে। যেমন H_2 , O_2 , Cl_2 , N_2 -এর বিমের আঘ্রুর্ণের মাত্রা শূন্য। এদের সমবোজককে অমের বোজক বা অমের (Non polar) বন্ধন বলে এবং অমের বন্ধন দিক্রে-বে অণু সৃষ্টি হয় তাকে

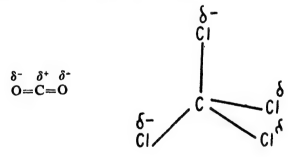
অমেরু বৌগ (Non polar compound) বলে। অসমধর্মী তড়িং ঋণাছাক মোলের মধ্যে সমধোজক সৃষ্টির স্বারা বে যৌগ উৎপন্ন হয়, সেই যৌগে মেরুর প্রকাশ

$$+ \longrightarrow$$
 $H-Cl$
 δ^+
 $\delta^ CH_s-Cl$
 $+ \longrightarrow$

হয় বলে তাকে সমেরু যৌগ (Polar compound) এবং ঐ সমযোজকে সমেরু যোজক (Polar bond) বলে।

করেকটি যৌগের বিধুব আঘূর্ণের মান (D)

অসমধর্মী তড়িং ঋণাত্মক মোলের মধ্যে সমযোজক সৃষ্টি হলেই যে উৎপন্ন যৌগটি সমেরু যৌগ হবে এমন নর । যদি ঐ যৌগের গঠন বিন্যাস সমমিত হয়, সেক্ষেত্রে ঐ যৌগের বিমেরু আত্র্ণের লব্ধি (resultant) ফল শ্ন্য হয় । যেমন ${
m CO}_2$, ${
m CS}_2$, ${
m CCI}_4$, ${
m C}_6$ ${
m H}_6$ ইত্যাদির বিমেরু আত্র্ণের মান শূন্য ।



জ্বলের অণুতে H-O-H কোণের পরিমাণ 180° নয় বলে জলের অণুর বিমেরু আঘ্রণের লিন্ধ ফলের পরিমাণ শৃন্য হয় না। কিন্তু CO_g -এ O-C-O কোণের পরিমাণ 180° বলে বিমেরু আঘ্রণের লিন্ধ ফল শৃন্য হয়, ঐ একই কারণে CS_g -এর মানও শৃন্য হয়। কার্বন টেট্রাক্লোরাইডে ক্লোরিন পরমাণু গুলি সমচভুত্তল কের শার্ব কোণে সমমিতভাবে কার্বনের পাশে থাকে বলে বিমেরু আঘ্রণের মান্রা এক্কেন্তেও শৃন্য হবে।

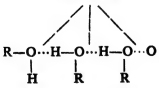
হাইড্রোজেন বন্ধন (Hydrogen Bond)ঃ হাইড্রোজেন পরমাণু অন্য কোন মোলের পরমাণুর সঙ্গে সমযোজক উৎপন্ন করলে হাইড্রোজেনের ইলেকটন কক্ষে দুটি ইলেকট্রন থাকে। কিন্তু হাইড্রোজেনের সঙ্গে যুদ্ধ অপর মৌলটি শবিশালী তড়িং ঋণাত্মক মৌল হলে, ঐ উংপন্ন অণুর মধ্যে ডাইপোল সৃষ্টি হয়। এতে হাইড্রোজেন পরমাণুটি ধনাত্মক আধান বিশিক্ষ হয় এবং বদিও ইলেকট্রন জোড়টি হাইড্রোজেনের কক্ষ থেকে সম্পূর্ণ পৃথক না হলেও আংশিক অপূর্ণ থাকে। ফলে কিছুটা ধনাত্মক আধান বিশিক্ষ হাইড্রোজেনের পরমাণু অপর অণুর তড়িং ঋণাত্মক পরমাণুটির সঙ্গে বন্ধন সেতু (bridge) সৃষ্টি করতে পারে। এই রকম বন্ধনকে হাইড্রোজেন বন্ধন (Hydrogen bond) বলে।

সাধারণত অক্সিঞ্জেন, নাইট্রোজেন, ক্রোরিন ইত্যাদি পরমাণুর সঙ্গে হাইড্রোজেন হাইড্রোজেন বন্ধন সৃষ্টি করে। এই বন্ধনের শক্তি খুব বেশি নয় (সাধারণত 3 to 5 K. Cal/mole)। হাইড্রোজেন বন্ধনের জন্য অনেক যৌগের ভৌত ধর্মের আমৃল পরিবর্তন হয়। যেমন স্ফুটনাক্ষ, গলনাক্ষ, দ্রাব্যতা ইত্যাদি।

জলের আণবিক গুরুদ্ব 18 হলে জল সাধারণ তাপমান্তায় গ্যাসীয় অবস্থায় থাকার কথা, কিন্তু জলের অণুগুলি হাইড্রোজেন বন্ধনের সাহাব্যে সংগুণিত (Associated) হয় বলে আণবিক গুরুদ্ব জলের বৃদ্ধি পায়, ফলে গলনাক্ষ, স্ফুটনাক্ষও বৃদ্ধি পায়। ঐ একই কারণে HF-এর গলনাক্ষ ও স্ফুটনাক্ষ বৃদ্ধি পায়।

বেসব বৌগের আণবিক গুরুছ প্রায় সমান, তাদের স্ফুটনাঙ্কও প্রায় সমান হবার কথা। কিন্তু প্রায় সমান আণবিক গুরুছ সম্পন্ন যৌগ আালকেন, ইথারের ক্ষেত্রে স্ফুটনাঙ্কের পার্থকা তেমন বৌশ না হলেও কোহলের ক্ষেত্রে কিন্তু এই পার্থকা অনেক। কারণ কোহলের হাইড্রাক্সল ম্লকের হাইড্রোক্সন পরমাণুটি অপর কোহল অণুর হাইড্রাক্সল ম্লকের অক্সিজেন পরমাণুর সঙ্গে হাইড্রোক্সন বন্ধন সৃষ্টি করে সংগুণিত হয়। ফলে আণবিক গুরুছ বুদ্ধি পার, ফলে স্ফুটনাঙ্কও বৃদ্ধি পায়।





CH₈—CH₈—CH₈ CH₈—O—CH₈ CH₈—CH₂—OH

cল্লাপেন (ফু: −45°) ডাইনিপাইল ইথার (ফু: −25°) ইথানল (ফু: 78·3°)

আ: ৩:=44 আ: ৩:=46 আ: ৩:=46

বে সব যৌগের অণু জলের সঙ্গে হাইড্রোজেন বন্ধন সৃষ্টি করতে পারে তার। জলে অধিক দ্রাব্য হয়। বেমন মিথানল, ইথানল, জলে অনেক বেশি দ্রাব্য।

অণুতে ইলেকট্রন অপসরণ

Electron Displacements in a Molecule

1. আবেশীয় ক্রিয়া (Inductive effect)ঃ যদি কোন কার্বন শৃত্যলের প্রান্তে তড়িং ঝণাত্মক মোল বা মৃলক থাকে তবে ঐ প্রান্তির কার্বন পরমাণুও ঐ তড়িং-ঝণাত্মক মোল বা মৃলক, মনে করি, ক্লোরিনের মধ্যে সমযোজকের ইলেকট্রন জ্ঞোড় C₁ কার্বন থেকে ক্লোরিনের দিকে সরে যাবে। এর ফলে ক্লোরিন পরমাণুটিতে কিছুটা ঝণাত্মক আধান এবং C₁ কার্বন পরমাণুতে কিছুটা ধনাত্মক আধানের সৃষ্টি হবে। C₁ কার্বন পরমাণুতে উংপয় (+) আধান C₁ ও C₂-র মধ্যে অবস্থিত সমযোজকের ইলেকট্রন জ্ঞোড়টি C₂ থেকে C₁-এর দিকে সরে যাবে। ফলে C₂-তে (+) আধান সৃষ্টি হবে। C₂-তে সৃষ্ট (+) আধানে মান্রা C₁-এর থেকে কম হবে। কারণ

এই ইলেকট্রনের অপসরণ ক্লোরিন দ্বারা সম্পাদিত হয় এবং দ্বার দ্বারা এই ইলেকট্রন অপসরণ তার সঙ্গে দুরন্ধ বৃদ্ধিতে বাভাবিকভাবে অপসরণ ক্লিয়ার বল কমে যাবে।

এই একইভাবে C_2 ও C_3 -র মধ্যে ইলেকট্রন জ্যোড় C_2 -র দিকে সরে বাবে এবং C_3 -তে (+) আধান সৃষ্টি হবে, বার মাত্রা C_2 থেকে অবশাই কম হবে। ক্রোরিনের জন্য সৃষ্ট এই ক্রিয়া C_1 -এর মধ্য দিয়ে C_2 এবং C_2 থেকে C_3 ইত্যাদিতে চলে আসে।

এই ধরনের ইলেকট্রন অপসরণকে আবেশীর ক্রিয়া বলে। আবেশীর ক্রিয়াটি চিরস্থায়ী এবং যার জন্য এই ক্রিয়া সৃষ্টি হয় সেই কারণের দূরত্ব বাড়ার সঙ্গে ক্রিয়ার মানা ক্রেমা আসে। সাধারণত বিতীয় কার্বনের পর এই ক্রিয়ার মানা প্রায়া শূন্য। ইলেকট্রন অপসরণ হলেও একেবারে কক্ষ্কুত হয় না। আবেশীয় ক্রিয়ার মানা মৃদু হয়। সাধারণ তীর চিল্রের (→) সাহাষ্যে ইলেকট্রন অপসরণ বোঝান হয় এবং তীরের ফলার দিকে অপসরণ হয়।

কোন বোগে হাইড্রোজেন পরমাণুর ইলেকট্রন অপসরণ বা আবেশীয় ক্রিয়ার মান্ত্র শ্না ধরা হয়। যে সকল পরমাণু বা মূলক ইলেকট্রন জোড়কে নিজের দিকে টেনে আনে তাদের ইলেকট্রন আকর্ষী পরমাণু (বা মূলক) বলে এবং যে সকল পরমাণু বা মূলক ইলেকট্রন জোড়কে বিকর্ষণ করে দ্রে সরিয়ের দের তাদের ইলেকট্রন বিক্ষী পরমাণু (বা মূলক) বলে। ইলেকট্রন আকর্ষী মূলকের (বা পরমাণুর) আবেশীয় ক্রিয়াকে — I দিয়ে এবং ইলেকট্রন বিক্ষী মূলকের (বা পরমাণুর) আবেশীয় ক্রিয়াকে + I দিয়ে প্রকাশ করা হয়।

আবেশীয় ক্রিয়ার ক্রম অবনতি অনুসারে পরমাণু ও ম্লককে দেওর। হল : $NO_2 > F > CI > Br > I > C_0 H_5 > H > CH_8 > C_2 H_5 > R_2 CH > R_3 C$. H-এর আবেশীয় ক্রিয়ার মাত্রা শূন্য ধরে এর পরিপ্রেক্ষিতে CI, NO_2 -এর মান -I এবং CH_3 , $(CH_3)_3 C'$ -এর মান +I হবে।

ইলেক্ট্রেকেরিক ক্রিয়া (Electromeric Effect)ঃ দি বা চিষোজক দারা যুক্ত পরমাণুদ্ধরের এক জোড়া ইলেকট্রন ঐ পরমাণুদ্ধরের কোনটিতে সম্পূর্ণ অপসারিত হওয়ার জন্য যে জিয়ার (Effect) সৃষ্টি হয় তাকে ইলেক্ট্রোমেরিক জিয়া যলে। এই জিয়াটি অস্থায়ী এবং বাইরের কোন বিকারকের বিজিয়ার প্রয়োজনের জন্য এই জিয়া কাজ করে এবং প্রয়োজনের সময়ই কেবলমাত্র এই জিয়া কাজ করেব।

ইলেক্ট্রন জ্যোড় সম্পূর্ণভাবে কোন একটি পরমাণুতে অপসারিত হর বলে ঐ দুই পরমাণুর মধ্যে (+)ও (-) আধান সৃষ্টি হয়। যেমন কার্বনিল যৌগের উপর বিকারকের বিজিয়ার প্রয়োজনের জন্য নিম্নলিখিতভাবে ইলেক্ট্রোমেরিক জিয়া কাজ করে। ইলেক্ট্রন জ্যোড় অপসারণ বাঁকা তীর চিল্নের সাহায্যে বোঝান হয়।

$$\rangle c = \bar{o} \rightarrow \rangle c - \bar{o}$$

অবশ্য উপ্টো দিকে অপসারণ হলে হবে,

এখন কার্বনিল মূলকে অক্সিজেন কার্বন পরমাপুর তুলনার অধিক তড়িং ঋণান্দক হওরার জন্য ইলেক্টোমেরিক জিরার দর্ন অক্সিজেন (-) আধান এবং কার্বন (+) আধান লাভ করার প্রবণতা অক্সিজেনে (+) এবং কার্যনে (-) আধান লাভ করার থেকে অনেক বেশি । অর্থাৎ > \bar{C} - O ইলেক্ট্রন অপসারণ হওরার প্রবণত। খুবই কম এবং আবেশীর ক্লিয়া এইরকম অপসারণ হতে বাধা দের । পক্ষান্তরে এর উপ্টো দিকে অপসারণ (> \bar{C} - O) হতে আবেশীর ক্লিয়া সাহাষ্য করে ।

ষৌগে ইলেক্ট্রোমেরিক ক্রিয়া ততক্ষণ হবে যতক্ষণ বাইরের বিকারক থাকবে, বিকারককে সরিয়ে নিলে আধানে আহিত অণু আগের অবস্থায় অর্থাৎ আগের ইলেক্ট্রনীয় বিন্যাসে ফিরে আসে।

ইলেক্টোমেরিক ক্রিয়া অস্থায়ী হলেও এটি শক্তিশালী অন্তত আবেশীয় ক্রিয়া থেকে এবং অনেক ক্ষেত্রে আবেশীয় ক্রিয়ার বিপরীত দিকে ইলেক্ট্রোমেরিক ক্রিয়া কাজ করে।

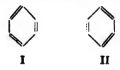
সংস্পান্দন (Resonance or Mesomerism) ঃ অনেক জৈব যোগকে একটি মাত্র আণবিক গঠনের সাহায্যে সুনিদিন্টভাবে উপস্থিত কর। সম্ভব ছিল না। কারণ একটিমাত্র আণবিক গঠন যোগটির সমস্ত ধর্মকে যথাযথ ব্যাখ্যা করতে পারে না। উদাহরণ হল বেনজিন। আর এর থেকেই সংস্পান্দন তত্ত্বের উৎপত্তি। এতে বল। হল যে, কোন কোন জৈব যোগ এমন অবস্থার বর্তমান যা কিনা একাধিক বিভিন্ন ইলেকট্রনীর গঠনের সমবারে গঠিত। ঐ গঠন সমবার একতে জৈব যোগের সকল ধর্ম ভালভাবে ব্যাখ্যা করতে পারে, কিন্তু কোন একটি গঠন সমস্ত ধর্ম ব্যাখ্যা করতে পারে না। এই ব্যাপারকে বলা হয় সংস্পান্দন বা মেজোমেরিজম বা রেজোন্যান্য।

সংস্পন্দনে কোন অপুতে অবস্থিত বিভিন্ন পরমাণুর অবস্থান অপরিবর্ণিতত থাকে। প্রতিটি গঠনে বেজ্যেড় ইলেক্ট্রনের সংখ্যা সমান থাকে এবং প্রত্যেকটি গঠনের অভ্যন্তরীণ শক্তি প্রায় অভিন্ন থাকে।

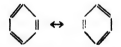
এখন বেনজিনের ব্যাপারটা ধরা যাক। প্রথম অবস্থার বেনজিনকে উপস্থিত কর। হত নিচের গঠন দিয়ে:



এতে প্রত্যেক কার্বনের সঙ্গে একটি করে হাইড্রোজেন যুক্ত এবং প্রত্যেকটি কার্বন অপর দুটি কার্বন পরমাণুর সঙ্গে যথাক্রমে এক ও বি-যোজক দিয়ে যুক্ত। অর্থাৎ বেনজিনে কার্বন কার্বন ডিনটি একষোজক এবং কার্বন কার্বন তিনটি বিষোজক আছে। কিন্তু পরীক্ষায় প্রমাণিত হয়েছে যে, বেনজিনে প্রত্যেকটি কার্বন কার্বন যোজকের দৈর্ঘ্য সমান এবং এর মান 1·39Å। এই মানটি কার্বন কার্বন একবোজক (1·54Å) এবং শ্বিষোজকের (1·33Å) প্রায় গড় মান। এই দুর্বলতাকে অতিক্রম করতে বেনজিনের উপরের গঠনকে পরিবর্তন করে বলা হল যে, বেনজিন গঠন প্রকাশ করতে দুটি গঠন দেওয়া হল, যার একটি অন্যান্টিতে ক্রমাগত পরিবর্তিত হতে থাকে।



এই দুই গঠনে কেবলমাত ইলেক্টনের অবস্থানের পার্থক্য আছে, কিন্তু পরমাণুর অবস্থানের পার্থক্য নেই। এই দুটি গঠনের কোন একটি বেনজিনের গঠন নর, কিন্তু এদের সমবায়টি হবে বেনজিনের গঠন। এই ব্যাপায়টি হবে সংস্পলনের উদাহরণ এবং ঐ গঠন সমবায়টিকে বলা হয় সংস্পলনশাল সক্কর (Resonance hybrid)। কোন একটি গঠন দিয়ে সংস্পলনশাল সক্করকে প্রকাশ করা য়ায় না; এবং সংস্পলনশাল সক্করের সমস্ত অণুই অভিন্ন হবে। যে সমস্ত গঠন সমবায়ে সংস্পলনশাল সক্করকে প্রকাশ করা হয়, তাদের প্রত্যেককে সংস্পলন গঠন (Resonance structure) বা ক্যানোনিকালে (Canonical) গঠন বলে। সংস্পলনকে প্রকাশ করতে গঠনগুলির মধ্যে দু-মাথা বিশিষ্ট তীর (↔) চিক্লের ব্যবহার করা হয়।



প্রত্যেকটি গঠনের ধর্মের বীজগাণিতিক যোগফল (Algebraic sum) হবে সংস্পান্দন সক্তরের ধর্ম। সক্তর গঠনটি যে কোন সংস্পান্দন গঠনের থেকে অধিক স্থারী, অর্থাৎ রাসায়নিক বিক্রিয়ার অধিক নিশ্কিয় হবে এবং নিক্রিয়তা বা স্থারিম্বের জন্য সক্তর গঠনটির অভ্যন্তরীণ শক্তির মাত্রা যে কোন সংস্পান্দন গঠনের থেকে কম হবে। আর এই শক্তির মাত্রার পার্থকাকে বলা হয় সংস্পান্দনশক্তি (Resonance energy)। যা কিনা হিসাব নির্ভর (Calculated) শক্তির মাত্রা ও পর্যবেক্ষণ (Observed) শক্তির মাত্রার পার্থক্য। এই পার্থক্য যত বাড়বে, যৌগটি স্থারিম্ব (Stability) তত বাড়বে। সংস্পান্দনশীল গঠনের সংখ্যা যত বাড়বে সংস্পান্দনশীল শক্তির মাত্রাও তত বাড়বে। সংস্পান্দনশীল গঠনের সংখ্যা যত বাড়বে সংস্পান্দনশীল

সংস্পানন শাল্ত সর্বাধিক হবে। বেনজিনের I বা II-এর পূর্ণ দহনে (Combustion) উৎপন্ন তাপের পরিমাণ পর্ববেক্ষণ দ্বারা হবে 759 K cal / মোল এবং হিসাব নির্ভর মান হবে 797 K cal / মোল। অর্থাৎ বেনজিনের সংস্পানন শাল্তর পরিমাণ হবে (797 – 759) বা 38 K cal / প্রতি মোল।

সংস্পানন সক্তরের পূর্বের ধর্ম হবে যোজক দৈর্ঘ্যের পার্থক্য। অর্থাৎ সংস্পানন সক্তরের যোজক দৈর্ঘ্যে যে কোন সংস্পানন গঠনের যোজক দৈর্ঘ্যের মধ্যে পার্থক্য থাকবে। যেমন বেনজিনের সংস্পানন সক্তর গঠনে কার্বন কার্বন যোজক দৈর্ঘ্যের মান 1.39Å। কিন্তু সংস্পানন গঠন (I বা II)-এ কার্বন কার্বন একযোজকের মান 1.54Å এবং শ্বিযোজকের মান 1.33Å। অর্থাৎ বেনজিনে কার্বন কার্বন যোজক দৈর্ঘ্যের মান এক ও শ্বিযোজকের মধ্যবতা একটি মান।

প্রশাবলী

- 1. টীকা লেখ: (i) হুণ্ডের সূত্র (ii) মুখ্য কোরান্টাম সংখ্যা (iii) অপবর্জন নীতি (iv) সমযোজ্যতা (v) অসমযোজ্যতা (vi) পারমাণবিক অরবাইটাল (viii) ত বন্ধন (ix) π বন্ধন (x) সক্ষরণ (xii) চতুন্তলক সক্ষরণ (xiii) হিসমনতাক্ষ সক্ষরণ (xiii) কর্ণ সক্ষরণ (xiv) বন্ধন দৈর্ঘ্য (xv) বন্ধন শক্তি (xvi) সমেরু যৌগ (xvii) অমেরু যৌগ (xviii) হাইড্রোজ্ঞেন বন্ধন (xix) আবেশীর ক্রিয়া (xx) ইলেক্ট্রেমেরিক ক্রিয়া (xxi) সংস্পন্দন (xxiii) বিমেরু দ্রামক (xxiii) সংস্পন্দন শক্তি।
- 2. σ বন্ধন ও π বন্ধন কাকে বলে ? এদের মধ্যে পার্থক্য কি ?
- 3. অমেরু যৌগ ও সমেরু যৌগ কাকে বলে? এদের মধ্যে পার্থক্য কি?
- 4. নিম্নলিখিত যৌগের মধ্যে কোনটি অমেরু যৌগ এবং কোনটি সমেরু যৌগ এবং কেন ?
 - (i) CCl4, (ii) CHCl8 (iii) CO2 (iv) CH8Cl
 - 5. যৌগের গঠন দিয়ে ব্যাখ্যা কর।
 - (i) sp⁸ স্প্রবৃণ (ii) sp⁸ স্প্রবৃণ (iii) sp স্প্রবৃণ
 - निम्निशिष्ठ (योगाम्त गठेन आगिवक अववारेगान मिरव वााशा कत ।
 - (i) মিথেন (ii) ইথিলিন (iii) আসিটিলিন (iv) বেনজিন
 - (v) ইথেন।

জৈব যৌগের বিক্রিয়াসমূহ Reactions of Organic Compounds

জৈব যোগের বিক্রিয়া বলতে আমরা বুঝবো যোগের যোজক ভাঙ্গা এবং অন্য যোজক তৈরি করা। এই ভাঙ্গাগড়া নানাভাবে হতে পারে। যোজক ভাঙ্গতে শক্তির প্রয়োজন। সেইরকম যোজক গঠিত হলে আবার কিছু শক্তি ফিরে পাওয়া যার। জৈব যোগের সমযোজককে দু রকমভাবে ভাঙ্গা যেতে পারে যদি যথেক্ট পরিমাণ শক্তির যোগান থাকে; যা কিনা অণুটিকে সক্তিয় (Activate) করে তুলবে।

- (1) সমবিভাজন (Homolysis or homolytic fission)
- (2) অসমবিভান্ধন (Heterolysis or heterolytic fission)

সমবিক্তাজনঃ এই বিভাজনে R – X অণুর প্রত্যেকটি পরমাণু তার সম-যোজকের ইলেক্টান জোড়ের নিজের দেওয়। ইলেক্টানকে ধরে রাখে।

$$R - X \rightarrow R' + X'$$

এতে সমযোজকের ইলেক্ট্রন জ্যোড় সম্মিতভাবে ভেঙ্গে যায় বলে একে সম্মিতভাজন বলে। এই সম্মিতভাজনে মুক্ত মূলকের (Free radical) উদ্ভব হয়। R'এবং X'-কে মুক্ত মূলক বলে। মুক্ত মূলকে বেজ্যেড় সংখ্যায় ইলেক্ট্রন থাকে এবং এয়। সাধারণত তড়িং নিরপেক্ষ হয়। মুক্ত মূলকগুলি রাসায়নিক বিক্রিয়ায় অত্যন্ত সক্রিয় হয়। কারণ এদের বেজ্যেড় ইলেকক্ট্রনটি জ্যোড়বদ্ধ হতে চায়। বেজ্যেড় (Unpaired) ইলেক্ট্রন থাকায় মুক্ত মূলকগুলি অণুচুম্বকীয় (Paramagnetic) হয় এবং এই ধর্মের সাহাযো এদের সনাক্ত করা হয়। মুক্ত মূলকগুলি অত্যন্ত সক্রিয় হলেও কোন কোন মুক্ত মূলক সংস্পাননের বারা কিছুটা ক্যায়িম্ব লাভ করে। যৌগের বাষ্পীয় অবস্থায় সাধারণত সমবিভাজন হয় এবং আলো (অতিবেগুনি), তাপ বা জৈব পায় অক্সাইডের উপন্থিতি অণুর সমবিভাজন সূচনা করে।

মুক্ত মৃলকের উদাহরণ হল মিথাইল ($\mathrm{CH_s}$ '), ট্রাইফিনাইল মিথাইল ($\mathrm{C_6H_s}$) $_{\mathrm{S}}\mathrm{C}$ ' ইত্যাদি।

অসমবিভাজন ঃ এই বিভাজনে কোন একটি পরমাণু সমষোজকের ইলেকট্রন জ্যেন্টি নিজের দখলে রাখে।

$$R-X \longrightarrow R+\widetilde{X}$$
 an
$$R-X \longrightarrow \widetilde{R}+\overset{+}{X}$$

এই বিস্তাজনে যে পরমাণু ইলেক্ট্রন জোড়টি নিজের দখলে রাখে ভার কক্ষে এ কটি বার্ডাত ইলেক্ট্রন থাকায় এটি (–) আধানে আহিত হবে। পক্ষান্তরে অপর পরমাণুর কক্ষে একটি ইলেক্ট্রন ঘাটতি হয় বলে এটি (+) আধানে আহিত হয়। অসম্বিভাজনে ক্যাটায়ন (Cation) ও আনায়ন (Anion) উৎপন্ন হয়।

সমের দ্রাবকের (Polar solvent) উপন্থিতিতে সমের জৈব যোগের (Polar organic compound) অসমবিভাজন হয়।

এখন কোন একটি জৈব যৌগের মনে করি RCH. X নিম্নলিখিডভাবে অসমবিভাজন হতে পারে।

(a) R.CH₂-X
$$\longrightarrow$$
 R.CH₂ + \ddot{X}

$$\overline{q}$$
 (b) $R.CH_2 - X - \rightarrow R.\overline{C}H_2 + X$

কোন জৈব মূলকে যদি কোন কার্বন পরমাণু (+) আধান বহন করে তবে সেই মূলককে কার্বোনিয়াম আয়ন (Carbonium ion) বলে।

আর কোন জৈব মৃলকে যদি কোন কার্বন পরমাণু (–) আধান বহন করে তবে সেই মূলককে কার্বানিয়ন আয়ন বলে।

কার্বোনিয়াম আয়নের নামকরণ করতে অ্যালকাইল মূলকের নামের পর কার্বোনিয়াম আয়ন যোগ করে করা হয়। তিনরকম কার্বোনিয়াম আয়ন হতে পারে—যেমন প্রাথমিক, দ্বিতীয়ক এবং তৃতীয়ক।

্রিম্বাইল কার্বোনিরাম আরন ইথাইল কার্বোনিয়াম আরন আইসোপ্রোপাইল (প্রাথমিক) (প্রাথমিক)

কার্বোনিয়াম আয়ন (বিভীয়ক)

$$ext{CH}_{2}$$
 $ext{CH}_{3}$
 $ext{CH}_{4}$
 $ext{CH}_{5}$
 $ext{CH}_{6}$
 $ext{RCH}_{2}$, $ext{RR}_{1}\dot{ ext{CH}}$
 $ext{RR}_{1}\dot{ ext{R}}_{2}\dot{ ext{C}}$
 $ext{CH}_{8}$
 $ext{218}$
গোইৰ কাৰ্বোনিয়াম আয়ন

টারবিউটাইল কার্বোনিয়াম আয়ন তৃতীয়ক

কার্বোনিয়াম আয়নের গঠন বিন্যাস sp² সব্দরণের দ্বার। হয়। অর্থাৎ (+) আধানে আহিত কার্বন পরমাণু অপর তিনটি পরমাণু বা মূলকের সঙ্গে অভিম তলে থাকে এবং কোণের পরিমাণ 120° হয়।

আবেশীর ক্রিয়া বা সংস্পান্দনের সাহাব্যে কার্বোনিয়াম আয়ন অনেক সমর স্থায়িশ্ব লাভ করে, বেমন টারবিউটাইল কার্বোনিয়াম আয়নে ইলেক্ট্রন বিকর্ষী তিনটি মিথাইল মূলক থাকায় এটি ইথাইল বা আইসোপ্রোপাইল কার্বোনিয়াম আয়নের থেকে বেশি স্থায়ী।

আবার ট্রাইফিনাইল মিথাইল কার্বোনিয়াম আয়নটি সংস্পন্দনের সাহায্যে স্থায়িত্ব লাভ করে। অপর দুটি ফিনাইল মূলকেও সংস্পন্দন হবে।

$$(C_6 H_5 I_2 \stackrel{t}{c} - C_6 H_5)_2 C \stackrel{+}{=} - (C_6 H$$

বে বিকারকগুলি ইলেক্ট্রন জ্যোড় দিতে পারে তার। কার্বোনিয়াম মূলকের সঙ্গে বিজিয়া করে। এদের নিউক্লিয়োফিলিক বিকারক বলে।

কার্বানিয়নগুলিকে নামকরণ করতে আলকাইল মূলকের শেবে কার্বানিয়ন বসিয়ে করা হয়। কার্বানিয়ন তিনটি ০ বোলক এবং এক জোড়া ইলেক্ট্রন কার্বনে থাকে। ফলে কার্বন পরমাণুটি (–) আধান পায়। বে বিকারকগুলি ইলেক্ট্রন জোড় গ্রহণ করতে পায়ে তার কার্বানিয়নের সঙ্গে সহজেই বিভিন্না করতে পায়ে। বে বিকারকগুলি

ইলেক্ট্রন জ্বোড় গ্রহণ করে কোন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত হয় তাদের ইলেক্ট্রোফিলিক বিকারক বলে।

প্রাথমিক, দ্বিতীয়ক ও তৃতীয়ক এই তিন প্রকার কার্বানিয়ন আয়ন হতে পারে। বেমন—

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3

कार्वानियनशृति जानक ममय मरान्यत्मत्तत मादाया श्राधिष नास् करत ।

জৈৰক্ষিপার শ্রেণীবিভাগঃ মোটামুটি চার ধরনের জৈব বিক্লিয়। হর—
(i) প্রতিস্থাপন বিক্লিয়া (Substitution reaction) (ii) যুত্যোগ বিক্লিয়া বা যোগণীল বিক্লিয়া (Addition reaction) (iii) অপনয়ন বিক্লিয়া (Elimination reaction) (iv) পুনবিন্যাস বিক্লিয়া (Rearrangement reaction)।

(i) প্রতিদ্বাপন বিক্রিয়া: জৈব বোগের কার্বন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত পরমাণু বা মূলক অন্য কোন পরমাণু বা মূলক দিয়ে স্থানচ্যুত হয়ে যে বিভিন্ন। করে তাকে প্রতিস্থাপন বিভিন্ন। বলে।

$$CH_4 + Cl_2 \xrightarrow{\sim} CH_3Cl + HCl$$
 ...(8)

 $CH_8.CH_9Br + \ddot{O}H \rightarrow CH_9CH_9OH + \ddot{B}r...(b)$

(a) বিক্রিয়ার মিথেনের একটি হাইড্রোব্দেন একটি ক্লোরিন পরমাণু দিয়ে দ্থানচ্যুত হরেছে এবং (b) বিক্রিয়ার ব্যোমিন পরমাণুটি হাইড্রাক্সল মূলক দিয়ে দ্থানচ্যুত হয়েছে।

(a) বিক্রিরাটিতে মুক্তম্লক ক্রিয়াবিধ (Mechanism) কাজ করে, বেমন ক্রোরিন অণু অতিবেগুনি আলোর প্রভাবে ভেঙ্গে ক্রোরিন মূক্ত ম্লুকে (Cl) পরিণত হর। এই মূক্ত মূলকটি নিম্নলিখিতভাবে মিথেনের সঙ্গে বিক্রিয়া করবে।

$$Cl_3 \xrightarrow{uv} 2Cl$$
 $CH_4 + Cl \xrightarrow{} CH_3Cl + H$
 $CH_4 + Cl \xrightarrow{} CH_3Cl + H$
 $CH_3Cl_3 + Cl \xrightarrow{} CH_2Cl_3 + H$
 $CH_3Cl_3 + Cl \xrightarrow{} CHCl_3 + H$
 $CHCl_3 + Cl \xrightarrow{} CCCl_4 + H$
 $EVALUATE STATE STAT$

অ্যালকাইল জাতকসমূহের নিউক্লিয়োফিলক প্রতিস্থাপন বিক্লিয়া (Nucleo-philic displacement reaction) আয়নিক বা সমেরু বিক্লিয়া (Ionic or polar reaction) হয়। এতে ইলেকট্রন জ্যোড় দান করতে পারে এমন বিকারক, যাকে নিউক্লিয়োফিলিক বিকারক বা নিউক্লিয়োফাইল বলে, তা জৈব যৌগের কার্বনকে আক্রমণ করে। এই ধরনের বিক্লিয়ার উদাহরণ হল হাইড্রাক্সিল মূলক দ্বারা মিথাইল রোমাইডের রোমিনকে প্রতিস্থাপিত করা।

এই নতুন গঠিত C-O যোজকের ইলেকট্রন জোড়টি OH' মূলক দান করেছে এবং C-Br যোজকের ইলেক্ট্রন জোড়টি অপসৃত Br আয়ন সঙ্গে করে নিয়ে যায়। এই ধরনের বিক্রিয়াকে সংক্ষেপে S_N বিক্রিয়া বলে। S মানে substitution (প্রতিস্থাপন), N মানে nucleophilic (নিউক্লিয়োফিলিক)। OH' আয়ন এখানে নিউক্লিয়োফাইল (Nucleophile)।

নিউক্লিয়োফাইলগুলি অ্যানায়ন \ddot{Y} বা প্রশমিত অণু (Neutral molecule) \ddot{Y} বা $H\ddot{Y}$ হতে পারে ।

$$RX + \ddot{Y} \rightarrow RY + \ddot{X}$$

$$RX + \ddot{Y} \rightarrow R\dot{\ddot{Y}} + \ddot{X}$$

$$RX + H\ddot{Y} \rightarrow R\dot{\dot{Y}} + \ddot{X} \rightarrow RY + HX,$$

নিউক্লিয়োফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্লিয়া কেবলমাত্র আলকাইল হ্যালাইডের ক্লেত্রেই সীমাবদ্ধ তা নয়, অন্যান্য অ্যালকাইল জাতক ষেমন কোহল, ইথার এস্টার, ডাই-আাজো ইত্যাদি ক্লেত্রেও দেখা যায়।

> ROH + HBr \rightarrow RBr + H₂O. ROR + HBr \rightarrow RBr + ROH. R.COOR' + H₂O \rightarrow R.COOH + R'OH. RN₂ + H₂O \rightarrow ROH + N₂ + H⁺.

 S_N বিক্রিয়ার ক্রিয়াবিখি দুরকম হতে পারে যা কিনা বিক্রিয়কের (Substrate) গঠন ও বিক্রিয়ার অবস্থার উপর নির্ভর করে। যেমন S_{N_1} এবং S_{N_2} । S_{N_1} এবং S_{N_2} বিক্রিয়া বিকারক ও বিক্রিয়কের মধ্যে যোজক গঠন ও যোজক ভাঙ্গা প্রকৃতির উপর নির্ভর করে।

थीत ₊ _ कियाविध (a): R – Br⇔R + Br R+ + OH'→ROH

ক্লিয়াবিধ (b): এই ক্লিয়াবিধিতে বিক্লিয়াটি একটি ধাপে (Step) সংঘটিত হয়। এখানে হাইড্রন্থিল মূলক কার্বনে আক্রমণ এবং কার্বন থেকে ব্রোমন ব্রোমাইড আয়ন হিসেবে অপসারণ একই সঙ্গে সংঘটিত হয় এবং এর বিক্লিয়াটি অত্যন্ত ধীরে সংঘটিত হয়। অ্যালকাইল ব্রোমাইডে ব্রোমন অধিক তড়িং ঋণাত্মক হওয়ার দর্দ ব্রোমন পরমাণুতে ১ – আধান এবং কার্বনে ১ + আধান আবেশীয় ক্লিয়ার দর্দ সৃষ্টি হয়। এখন ধনাত্মক আধানযুক্ত কেন্দ্রকে হাইড্রোক্সিল মূলক আক্রমণ করতে এগিয়ে আসবে এবং OH' মূলক যত এগিয়ে আসবে তত ব্রোমিন পরমাণু C – Br ধোজকের ইলেকট্রন জ্যোড়কে নিয়ে অপসৃত হবে। এইভাবে এমন একটা সময় আসবে ধেখানে HO ও কার্বনের মধ্যে আংশিক ঘোজক এবং কার্বন ও ব্রোমিনের মধ্যে আংশিক ঘোজকে এবং কার্বন ও ব্রোমিনের মধ্যে আংশিক ঘোজকের গাঁকর মান্তা সমান হবে, তখন সেই অবস্থাকে 'সংক্রমণ অবস্থা' (Transition state) বলে। C – Br ধোজককে ভাঙ্গতে যে শক্তির প্রয়োজন তা C – OH ঘোজক গঠন থেকে কিছুটা পাওয়া যায়। এও দেখা গেছে যে, কার্বনের যে পাশে রোমিন আছে তার বিপরীত দিক থেকে একই সরলরেখায় হাইড্রাক্সল মূলক আক্রমণ করতে শক্তি সবচেয়ে কম প্রয়োজন হয়।

সংক্রমণ অবস্থা থেকে ব্রোমিন ব্রোমাইড আয়ন হিসেবে চলে গেলে HO ও কার্বন পরমাণুর মধ্যে পূর্ণ বোজক সৃষ্টি হয় এবং প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া হয়। এখন আমরা জানি যে, কোন বিক্লিয়ার ধীরতম (Slowest) ধাপটি হবে বিক্লিয়াটির গতি নির্ণায়ক ধাপ এবং গতি নির্ণায়ক ধাপে যত প্রকার পদার্থ (Species)

অংশ গ্রহণ করে সেই সংখ্যাটি হবে ঐ বিক্লিয়ার আণবিকতা (Molecularity)।

- (a) বিক্রিয়ার ধারতম ধাপটি হল কার্বোনিয়াম আয়ন গঠন এবং এই ধাপে কেবলমাত্র একটি পদার্থ অংশ গ্রহণ করে। অতএব (a) বিক্রিয়াটির আণ্রিকত। হবে এক এবং এই প্রতিদ্বাপন বিক্রিয়াটিকে বলা হবে S_{Ni} বিক্রিয়া।
- (b) ধাপের ধীরতম ধাপটি হল সংক্রেমণ অবস্থাটি (Transition state) এবং এই ধাপে দৃটি পদার্থ আলেকাইল হালোইড ও হাইড্রন্থিল আয়ন দৃটি পদার্থ অংশ গ্রহণ করে। অতএব (b) বিক্রিয়াটির আর্ণবিকতা হবে দৃই এবং বিক্রিয়াটিকে বলা হবে S_{N_2} বিক্রিয়া ।

 S_{N_3} বিক্রিয়ায় নিউক্লিয়োফাইল সব সময় বিক্রিয়েকের পেছন দিক থেকে আক্রমণ করবে। ফলে উৎপম যোগটির গঠন বিন্যাস উপ্তে যাবে। অর্থাৎ ইনভারসান (Inversion) হবে। কিন্তু S_{N_1} বিক্রিয়ায় কার্বোনিয়াম আয়ন প্রথম গঠিত হয় এবং কার্বোনিয়াম আয়নের পরমাণু বা মূলকগুলি কার্বন [য়াতে (+) আয়ান থাকে] পরমাণুর সঙ্গে সমতলে থাকে অর্থাৎ sp^2 সঞ্চরণ অবস্থায় থাকে। এতে নিউক্লিয়োফাইল ঐ তলের যে কোন দিক থেকে কার্বোনিয়াম আয়নকে আক্রমণ করতে পারে। উৎপম পদার্থের গঠন বিন্যাস কিছু অণুর ক্ষেত্রে ঠিক (Retention) থাকবে এবং কিছু অণুর ক্ষেত্রে উপ্তে যাবে।

বে প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ার দ্রাবকই নিউক্লিয়োফাইলের মত কাজ করে সেই বিক্রিয়াকে সল্ভোলিসিস (Solvolysis) বিক্রিয়া বলে। জল, কোহল, ফরমিক, অ্যাসিটিক অ্যাসিড সল্ভোলিসিস বিক্রিয়া করে।

ইলেকট্রে ফিলিক বিক্রিয়া ঃ ইলেকট্রোফিলিক বিকারক বা ইলেকট্রো-ফাইল (Electrophile) বিক্রিয়কের এমন অংশে আক্রমণ করবে বেখানে ইলেকট্রনের খনস্থ সবচেয়ে বেশি। যেমন,

$$HNO_{s} + 2H_{s}SO_{4} = NO_{s}^{+} + H_{s}O^{+} + 2HSO_{4}^{'}$$

$$+ \stackrel{+}{NO_2} \longrightarrow \left[\begin{array}{c} H \\ \hline \end{array} \right] \stackrel{NO_2}{\longrightarrow} + H^+$$

ज्यादाभाषिक ज्यरम विमम्हात जालाहना थाकत ।

य विकातक रेलकप्रेन स्माप्रक शर्न कराज भारत जाएनत रेलकरप्रीकारेन वरन ।

যুত্তযোগ বিক্রিয়া বা যোগশীল বিক্রিয়াঃ দুটি পদার্থের মধ্যে বিক্রিয়ার বিদ একটি মাত্র উৎপন্ন বন্ধু পাওয়া যায় বা উৎপন্ন পদার্থে বিক্রিয়ক সমূহের কোন অংশই যদি বাদ না পড়ে তবে সেই বিক্রিয়াকে যুত্যোগ বিক্রিয়া বা যোগশীল বিক্রিয়া বলে এবং উৎপন্ন যোগকে যুত্যোগ বা যোগশীল যোগ (Additive compound) বলে। উদাহরণ ঃ

$$CH_2 = CH_2 + Br_2 \rightarrow Br.CH_2.CH_2Br.$$
 $CH_3CH = CH_2 + HBr \rightarrow CH_3.CH.CH_8$
 $|$
 Br

এথানে বিকারকের প্রয়োজনে অসম্পৃত্ত যৌগের ইলেক্ট্রোমেরিক পরিবর্তন হয় এবং পরে বিকারক নিম্নলিখিতভাবে যুক্ত হয়। বিক্রিয়কের আবেশীয় ক্রিয়ার দর্ন কোন দিকে যুতযৌগ বিক্রিয়া খটবে তা অনেকথানি নিয়ম্বণ করে।

$$CH_2 = CH_2 \longrightarrow CH_2 - \overrightarrow{CH}_2 \xrightarrow{Br-Br} CH_2 \cdot CH_2 \cdot Br + \overrightarrow{Br} \longrightarrow Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Br$$

$$CH_3 \longrightarrow CH = \overrightarrow{CH}_2 \longrightarrow CH_3 - \overrightarrow{CH} - \overrightarrow{CH}_2 \xrightarrow{HBr} CH_3 \cdot \overrightarrow{CH} \cdot CH_3 + \overrightarrow{Br} \longrightarrow CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$$

$$\overrightarrow{Br}$$

মিথাইল মূলক ইলেকট্রন বিকর্ষী মূলক বলে উপরোক্তভাবে ইলেক্ট্রোমেরিক পরিবর্তন হবে। ফলে উপরোক্তভাবে যুক্তযোগ বিক্রিয়া ঘটবে। আর এর থেকে মার্কোনিকফের সূত্রের ব্যাখ্যা মেলে। ম্বুতযোগ বিক্রিয়ায় যুক্তযোগ বিকারকের খণাত্মক অংশটি এমন কার্বনে সংযুক্ত হবে বাতে সবচেয়ে কম সংখ্যার হাইড্রোজেন পরমাণু আছে। একে মার্কোনিকফের সূত্র বলে। অলিফিন যোগ ছাড়াও অন্যান্য যোগের যুত্যোগ বিক্লিয়া হতে পারে। যেমন কার্বনিল যোগের সঙ্গে হাইড়োসায়ানিক অ্যাসিডের বিক্লিয়াটি।

$$CH_3$$
 $C = O + HCN - CH_3$ CH_3 CN

क्रियाविधि श्रव.

এই ধরনের যুত্যোগ বিভিয়াকে নিউক্লিয়োফিলিক যুত্যোগ বিভিয়া বলে।

(iii) ভাপানয়ন বিক্রিয়াঃ অলিফিন যৌগের দ্বিবন্ধে যুত্যৌগ বিক্রিয়ার বিপরীত হবে অপনয়ন বিক্রিয়া। উপযুক্ত অবস্থার অ্যালকাইল জাতক থেকে HX বেরিয়ে গিয়ে অপনয়ন বিক্রিয়া ঘটার। বেখানে X = OH', হ্যালাইড, এস্টার বা অস্থোনিরাম মূলক হতে পারে এবং X যে কার্বনে যুক্ত তার ঠিক পাশের কার্বনের হাইড্রোক্রেনটি হবে HX-এর হাইড্রোক্রেন।

প্রতিস্থাপন ও অপনয়ন বিক্রিয়া একই সঙ্গে অ্যালকাইল জাতকে সংঘটিত হয় এবং বিক্রিয়ার অবস্থার উপর নির্ভর করবে কোন বিক্রিয়াটি অধিক সংঘটিত হবে। অপনয়ন ও প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ার ক্রিয়াবিধি প্রায় একই ধরনের।

ইথাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে কম্টিক সোডার বিক্লিয়ায় প্রতিস্থাপন বিক্লিয়ায় ইথানল উৎপন্ন হবে এবং অপনয়ন বিক্লিয়ায় ইথিলিন উৎপন্ন হবে।

$$CH_{8} \cdot CH_{2} CI + \overline{\ddot{O}}H \xrightarrow{\rightarrow} CH_{8} \cdot CH_{2}OH + \overline{\ddot{C}}I \qquad SN_{2}$$

$$\rightarrow CH_{2} - CH_{2} + H_{2}O + \overline{\ddot{C}}I \qquad E_{2}$$

এই প্রতিস্থাপন বিক্রিরার হার বেমন ইথাইল ক্লোরাইড ও হাইড্রাক্সল আরনের উপর নির্ভর করে, তেমন এই অপনয়ন বিক্রিয়ার হারও ইথাইল ক্লোরাইড ও হাইড্রা ক্লল আরনের উপর নির্ভর করে। বেমন এই প্রতিস্থাপন বিক্রিয়াটির আণ্যিকতা দুই বা বিক্রিরাটি S_{N_2} , তেমনি এই অপনরনটির আপবিকতা দুই বা বিক্রিরাটিকে E_2 বলা হয় । এই অপনরন বিক্রিয়ার হাইজুল্পিল আরনটি eta কার্বন প্রমাণুতে সংযুক্ত হাইড্রোন্ধেনকে প্রোটন হিসেবে অপসারণ করে ।

টারসিয়ারি অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে কণ্টিক সোডার বিক্লিয়ায় প্রতিস্থাপন বিক্লিয়ার থেকে অপনয়ন বিক্লিয়া সহজে সংঘটিত হয়। কারণ অ্যালকাইল হ্যালাইডের গঠন বিন্যাসের উপর S_{N_2} বিক্লিয়া বিশেষভাবে নির্ভর করে, কিন্তু E_2 বিক্লিয়া তেমন নির্ভর করে না।

$$CH_{3} \qquad CH_{3}$$

$$CH_{3} - C - CI + \overrightarrow{O}H \rightarrow CH_{2} = C + CI' + H_{2}O.$$

$$CH_{3} \qquad CH_{3}$$

$$CH_{3} \qquad CH_{3}$$

টার্রবিউটাইল হ্যালাইডকে জলীর ইথানল দিয়ে বিক্রিয়া করালে S_{N_1} বিক্রিয়ার টারবিউটাইল কোহল উৎপদ্দ হলেও কিছুটা আইসোবিউটিলিনও গঠি ত হবে E_1 বিক্রিয়া দিয়ে।

$$CH_{s}$$

$$C$$

এই বিক্রিয়াতে বিক্রিয়ার গতির হার টারবিউটাইল কার্বোনিয়াম আয়ন গঠনের উপর নির্ভর করে। যা কিনা একটি মাত্র পদার্থের $[(CH_3)_3CCI]$ উপর নির্ভর করে। সুভরাং প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া হলে হবে S_{N1} এবং অপনয়ন বিক্রিয়া হলে হবে E_1 ।

অনেক সমর এমন আলেকাইল হ্যালাইড হতে পারে বার একাধিক β কার্বন থাকতে পারে। সে কেনে বে কোন β কার্বন থেকে প্রোটন অপনরন হতে পারে এবং একাধিক সমাবর্যর অলিফিন উপেন্ন হতে পারে। তবে এই সব ক্ষেত্রে সেই অলিফিন সমাবর্থটি অধিক পরিমাণে হবে যেটি অধিক সংখ্যার আলিকাইল মূলক দিরে প্রতিস্থাপিত থাকবে। একে সেটজেফ নিরম (Saytzeff's rule) বলে।

$$\begin{array}{c|c}
\beta & CH_{3} \\
CH_{3} - C = CH CH_{3} + H_{2}O \\
CH_{3} - C \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} + OH'
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} \\
CH_{3} - C = CH CH_{3} + H_{2}O \\
CH_{3} \\
CH_{3} - C \cdot CH_{2}CH_{3} + H_{2}O \\
CH_{3} - C \cdot CH_{2}CH_{3} + H_{2}O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_{3} \\
CH_{3} \\
CH_{3} - C \cdot CH_{2}CH_{3} + H_{2}O \\
CH_{3} - C \cdot CH_{2}CH_{3} + H_{2}O
\end{array}$$

II-এর থেকে I নং যোগটি অধিক পরিমাণে প্রতিস্থাপিত যোগ, অতএব I নং যোগটি পরিমাণে বেশি উৎপন্ন হবে।

পুনর্বিক্সাস বিক্রিয়াঃ যে বিজিয়ার দারা কোন যৌগের কোন পরমাণু বা মৃলক যে কার্বনে বৃক্ত আছে সেই দ্থান থেকে যৌগের অন্য কোন পরমাণুতে চলে গিয়ে যে নতুন যৌগের সৃষ্টি করে সেই বিজিয়াকে পুনবিন্যাস বিজিয়া বলে। পুনবিন্যাস বিজিয়া অনেক ধরনের হতে পারে, যেমন পিনাকল, পিনাকোলন (Pinacol, Pinacolone) বিজিয়া, কার্বিল অ্যামিন বিজিয়া, ফাইস বিজিয়া (Fries rearrangement), অ্যালাইলিক পুনবিন্যাস বিজিয়া (Allylic rearrangement), বেনজিভিন সেমিডিন পুনবিন্যাস বিজিয়া (Benzidine semidine rearrangement) ইত্যাদি। এদের প্রত্যেককে বথাস্থানে আলোচনা করা হবে।

এছাড়াও নানা ধরনের বিভিন্না জৈব রসায়নে আছে। ধেমন জারণ বিভিন্না (Oxidation reaction), বিজারণ (Reduction) বিভিন্না, সংঘনন (Condensation) বিভিন্না, বহুলীভবন বা বহুলীভূত (Polymerisation) বিভিন্না ইত্যাদি আছে। বাদের বথাস্থানে আলোচনা করা আছে।

প্রশাবলী

1. जश्यक्रिश याचा कर :

(i) সমবিভাজন (ii) অসমবিভাজন (iii) অণুচুৰকীর (iv) কর্বোনিরাম আরন (v) কার্বানিরন আরন (vi) প্রতিস্থাপন বিভিন্ন (vii) বৃতবোগ

বিক্রিয়া (viii) অপনয়ন বিক্রিয়া (ix) পুনবিন্যাস বিক্রিয়া (x) S_{N_1} (xi) S_{N_2} (xii) ইলেক্টোফিলিক বিক্রিয়া (xiii) E_1 (xiv) E_2 (xv) সেটজেফ নিয়ম।

- 2. ক্লোরনের সঙ্গে মিথেনের প্রতিস্থাপন বিভিয়ার ভিয়াবিধি আলোচনা কর।
- 3. त्वाभित्नत्र मत्त्र देशिनित्नत्र युष्ठत्योग विक्रियात्र क्रियाविध व्यात्नाहना क्रम ।
- 4. নিউক্লিয়োফিলিক ও ইলেক্ট্রোফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্লিয়ার আলোচন। কর।
- 5. কার্বোনিয়াম ও কার্বানিয়ন আয়নের মধ্যে পার্থক্য আলোচনা কর।

জৈব যৌগেৱ শ্রেণীবিভাগ ও নামকরণ Classification & Nomenclature of Organic Compounds

বর্তমানে জৈব রসায়ন একটা বিশাল ব্যাপার। কারণ জৈব খোগের সংখ্যা সুপ্রচুর। তাই জৈব যৌগের পঠন-পাঠন সহজতর করার জন্য জৈব যৌগের শ্রেণীবিভাগ কর। হয়েছে। সাধারণত জৈব যৌগের গঠন ও ধর্মের উপর ভিত্তি করে শ্রেণীবিভাগ কর। হয়ে থাকে।

জৈব যৌগকে সাধারণত দুটি শ্রেণীতে ভাগ করা হরে থাকে—একটি মুক্ত শৃচ্থল (Open chain) এবং অপরটি যুক্ত শৃচ্থল বা চক্রাকার বা বৃত্তাকার (Closed chain or ring compounds)। বে ক্রেব যৌগের কার্বন পরমাণুগুলি বা কার্বন পরমাণুর্ব সঙ্গে অন্য মৌলের পরমাণুগুলি সারবন্দী অবস্থায় এবং প্রান্তিক (End) পরমাণুর্গুল পরস্পারের সঙ্গে যুক্ত থাকবে না, সেই সমন্ত যৌগকে মুক্ত শৃচ্থল যৌগ বলে। এই সকল যৌগকে স্লেহজ বা অ্যালিক্যাটিক (Aliphatic) যৌগ বলে। উদাহরণ মিথেন, ইথেন, প্রোপেন, হেক্সেন, অ্যাসিটিক অ্যাসিড, ইথার, কোহল ইত্যাদি।

মূন্ত শৃষ্থল বৌগ সংপৃষ্ট এবং অসংপৃষ্ট শ্রেণীতে ভাগ করা যায় । যে মূন্ত শৃষ্থল বৌগে দিযোজক বা ত্রিষোজক নেই, তাদের সংপৃষ্ট মূন্ত শৃষ্থল যৌগ বলে। যে মূন্ত শৃষ্থল যৌগে দিষোজক বা ত্রিষোজক আছে, তাদের অসংপৃত্ত যৌগ বলে। মিথেন, ইথেন, প্রোপেন, ইথানল ইত্যাদি মূন্ত শৃষ্থল সংপৃত্ত যৌগ এবং ইথিলিন, জ্যাসিটিলিন, বিউটাডাইইন অসংপৃত্ত যৌগ। ইথিলিন দিযোজক বিশিষ্ট অসংপৃত্ত যৌগ এবং অ্যাসিটিলিন ত্রিযোজক বিশিষ্ট অসংপৃত্ত যৌগ।



আবার যে জৈব যোগের কার্বন পরমাণুগুলি বা কার্বন পরমাণুর সঙ্গে অন্য মোলের পরমাণুগুলি সারবন্দী অবস্থার থাকলেও প্রান্তীর পরমাণুগুলি পরস্পারের সঙ্গে যুদ্ধ থাকে তাকে যুদ্ধ শৃল্খল বা চক্রাকার বা বৃত্তাকার যোগ বলে। চক্রাকার যোগকে আবার—
(i) সমচক্র (Homocyclic) (ii) অসমচক্র (Heterocyclic) প্রেণীতে ভাগ করা যায়। যে চক্রাকার যোগের বৃত্ত কেবলমাত্র একই ধরনের পরমাণু (এ ক্ষেত্রে কার্বন) দিয়ে গঠিত তাকে সমচক্র যোগ এবং যে চক্রাকার যোগের বৃত্ত কার্বন ছাড়াও অন্য পরমাণু দিয়ে গঠিত তাকে অসমচক্র (Heterocyclic) যোগ বলে। যেমন—
সাইক্রোপ্রোপেন, সাইক্রোহেক্সেন, বেনজিন ইত্যাদি সমচক্র যোগ এবং পিরিভিন, পাইরোল ইত্যাদি অসমচক্র যোগ।

সমচর যৌগকে অ্যালসাইক্লিক (Alicyclic) এবং অ্যারোম্যাটিক (Aromatic) গ্রেণীতে ভাগ করা যার। তিন বা তার অধিক কার্বন পরমাণু দিরে গঠিত চক্লাকার যৌগ, যাতে কার্বন পরমাণুর মধ্যে বিবোজক বা চিষোলক থাকতেও পারে আবার নাও থাকতে পারে এবং এই সকল যৌগ রেহজ বা অ্যালিফ্যাটিক যৌগের ন্যার আচরণ করে ভাদের অ্যালিসাইক্লিক যৌগ বলে। যেমন—সাইক্লোপ্রোপেন, সাইক্লোহেক্লেন ইভ্যাদি। যে সমচর যৌগের বৃত্তে কমপক্ষে একটি বেনজিন চক্ল (অর্থাৎ ছয়টি কার্বন পরমাণু দিয়ে গঠিত বৃত্তাকার যৌগ এবং কার্বন পরমাণুগুলি পরপর বিধ্যাঞ্চক এবং এক্ষোজক দিয়ে একে অন্যের সঙ্গে যুক্ত) আছে ভাকে অ্যারোম্যাটিক

ষোঁগ বলে। অ্যারোম্যাটিক যোঁগে কমপক্ষে ছয়টি কার্বন পরমাণু থাকবে। বেনজিন, টলুইন, ন্যাপথালিন, ফিনানপ্রিন ইত্যাদি অ্যারোম্যাটিক যোঁগের উর্দাহরণ।

জৈব যৌগের মধ্যে হাইড্রোকার্বন যৌগগুলিই মৃল যৌগ বলে গণ্য করা হয়। যে কৈব যৌগ কেবলমাত্র কার্বন এবং হাইড্রোজেন দিয়ে গঠিত তাকে হাইড্রোকার্বন বলে। এই হাইড্রোকার্বন যৌগের এক বা একাধিক হাইড্রোজেন অপর কোন মৌলের পরমাণু বা মৃলক (X) দিয়ে প্রতিন্থাপিত করে বিভিন্ন জৈব যৌগ পাওয়া যায়। এই 'X' অংশ বা মৃলক বাতীত জৈব যৌগের অবশিক্ষাংশ যা কার্বন ও হাইড্রোজেন দিয়ে গঠিত, তাকে জৈব মূলক (Organic radical) বলে।

মুক্ত শৃৎথল সংপৃত্ত হাইড্রোকার্বন যৌগকে প্যারাফিন (Paraffin) বা অ্যালকেন (Alkane) বলে। অ্যালকেন সমূহের সাধারণ সংকেত হবে $C_nH_{2^{n+2}}$ । এখন এই অ্যালকেনের একটি হাইড্রোজেন পরমাণুকে অপসারিত করলে এটি $[C_nH_{2^{n+1}}]$ একষোজী (Univalent) মূলকের ন্যায় আচরণ করবে। অ্যালকেনের (Alkane) নামের শেষ অংশ এন (ane)-এর পরিবর্ডে আইল (yl) র্রাসয়ে এই মূলকের নামকরণ আ্যালকাইল (Alkyl) করা হয়। বেমন মিথেনের (Methane) (CH_4) একটি হাইড্রোজেনকে অপসারিত করে CH'_3 (একষোজী) যে মূলক পাওয়া যাবে ভাকে মিথাইল (Methyl) মূলক বলে। মিথেন অণুর চারটি হাইড্রোজেন পরমাণুর বে কোন একটিকে অপসারিত করলে একই প্রকার অ্যালকাইল মূলক পাওয়া যায় অর্থাৎ

মিথেনের চারটি হাইড্রোজেন পরমাণু অনুরুপ বা সদৃশ (Equivalent)। ইথেনের $(CH_3 \cdot CH_3)$ ছরটি হাইড্রোজেন পরমাণু সদৃশ। কিন্তু প্রোপেনের $(CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3)$ প্রথম ও তৃতীর অর্থাৎ প্রান্তিক কার্বন পরমাণুতে অবস্থিত মোট ছরটি হাইড্রোজেন পরমাণু সদৃশ হলেও মধ্যবর্তী কার্বন পরমাণুতে অবস্থিত হাইড্রোজেন পরমাণু দুটির (নিজেদের মধ্যে সদৃশ হলেও) সঙ্গে সদৃশ নয়। অর্থাৎ প্রান্তিক কার্বনে অবস্থিত ছরটি হাইড্রোজেনের যে কোন একটিকে অপসারিত করলে যে আালকাইল মূলক পাওয়া যাবে মধ্যবর্তী হাইড্রোজেন পরমাণুর যে কোন একটিকে অপসারিত করলে ভিন্ন প্রকার আালকাইল মূলক পাওয়া যাবে। আালকেনে কার্বন পরমাণুর সংখ্যা যত বাড়বে এর থেকে প্রাপ্ত আালকাইল মূলকের সংখ্যাও তত বাড়বে।

সংপৃত্ত সরল শৃধ্বল হাইড্রোকার্বনের প্রান্তিক কার্বনে অবস্থিত হাইড্রোজেন পর্মাণুর একটিকে অপসারিত করলে যে অ্যালকাইল মূলক পাওয়। যাবে ভাকে নর্ম্যাল (Normal) বা n-আলকাইল মূলক বলে। যেমন $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH'_2$ -কে n-প্রোপাইল এবং $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2'$ -কে n-বিউটাইল মূলক বলে। যে $CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH$

বেমন
$$CH_s$$
 CH -কে আইসোপ্রোপাইল এবং CH_s CH - CH_s -কে আইসো-R .

বিউটাইল মূলক বলে। আর $R_2 - C -$ এই প্রকার আ্যালকাইল মূলককে টার- R_s

ज्यानकारेन भूनक यता।

একটি হাইড্রোজেন পরমাণুকে প্রভিন্থাপিত করলে

ছাইড্রোকার্বন যে জৈব মূলক পাওয়া যাবে।

CH (মিথেন) CH' মিথাইল

 $CH_s \cdot CH_s \cdot CH_s \cdot CH_s \cdot CH_s \cdot CH_s - n$ -প্রোপাইল $CH_s \cdot CH_s \cdot CH_s$ আইসোপ্রোপাইল

CH₂·CH₂·CH₂·CH₃ CH₄·CH₂·CH₂·CH₂' n-विखेढे। हेल

ফিনাইল মূলক

সূতরাং বেশির ভাগ জৈব বেগগগুলিকে দুই বা তার অধিক অংশে বা মূলকে ভাগ করা বায়। যেমন মিথাইল ক্লোরাইড (CH₈·Cl)-কে মিথাইল (CH₈') এবং ক্লোরাইড (Cl') অংশে ভাগ করা বায়। সেই রকম ইথাইল কোহলকে ইথাইল (C₂H'₈) এবং হাইড্রাক্সল (OH') মূলকে এবং আ্যাসিটক আ্যাসিডকে (CH₃·COOH) মিথাইল এবং কার্বাক্সল (COOH') মূলকে বা অংশে ভাগ করা বায়। জৈব বৌগের বে অংশটি অপরটির থেকে অধিক সক্রিয় অর্থাৎ রাসায়নিক বিক্রিয়ায় অপরটির থেকে অপেক্ষাকৃত কম স্থায়ী, যৌগের সেই অংশকে ক্রিয়ালুক বা ক্রিয়ায় অপরটির থেকে অপেক্ষাকৃত কম স্থায়ী, যৌগের সেই অংশকে ক্রিয়ালুক বা ক্রিয়াশীল মূলক (Functional radical) বলে। জৈব বৌগের অধিলক্ষণ (Characteristics) ধর্মগুলি ক্রিয়াশীল মূলকের উপর নির্ভরশীল। জৈব বৌগ সমূহকে ক্রিয়াশীল মূলক গিয়ে শ্রেণী বিভাগ করা বায়। কোন কোন বৌগে একাধিক ক্রিয়াশীল মূলক থাকতে পারে। সে ক্রেরে বে বে ক্রিয়াশীল মূলক উপস্থিত তাদের প্রত্যেকের অধিলক্ষণ ধর্মগুলি প্রকাশ পাবে।

ক্রিয়াশীল মুলক	ভোগী	উদাহরণ
—OH (হাইড্রাক্সল)	কোহল	CH _s ·OH মিখাইল কোহল
—OR (আলকব্নি)	ইথার	CH3·O·CH3 ভাইমিথাইল ইথার
—CHO (ज्यानीष्टारेष)	আলডিহাইড	CH _s ·CHO আ্যাসিট্যালভিহাইড
⟩C = O (কিটোন)	কিটোন	CH₃•CO·CH₃ ভাইমিথাইল
		কিটোন বা অ্যাসিটোন

—COOH (कार्वाञ्चल)	কাৰ্বা ন্ত্ৰ ল অ্যাসিড	CH₃·COOH আাসিটক আসিড
—COOR (এস্টার)	এম্টার	CH _s ·COOC _s H _s ইথাইল অ্যাসিটেট
$-NH_2$ (আমাইনে৷)	অ্যামিন	CH3·NH2 মিথাইল আামিন
—NO₂ (নাইট্রো)	নাইট্রে৷	$C_6H_5\cdot NO_2$ নাইট্রোবেনজিন
—CN (সায়ানাইড বা নাইট্রাইল)	সায়ানাইড বা নাইট্রাইল	CH ₃ ·CN মিথাইল সায়ানাইড বা অ্যাসিটো নাই টাইল
—NC (আইসোসায়ানাইড বা আইসোনাইট্নাইল)	আইসোসায়া- নাইড বা আইসোনাইট্রাই	CH, ·NC মিথাইল আইসো- সায়ানাইড লৈ
—CONH _s (অ্যাসি ড আমেই ড)	অ্যামাইড	CH _s ·CONH _s অ্যাসিট্যামাই ড
—COCI (অ্যাসিড ক্লোরাইড)	অ্যাসিড ক্লোরাইড	CH _s ·COCl আসিটাইল ক্লোরাইড
—CO (আগিমড —CO আগমহাইড্রাইড)	আগিসড আনহাইড্রাইড	CH₃·CO আ্যাসিটিক CH₃·CO আ্যানহাইড্রাইড

সমগণীয় সারি (Homologous Series) ঃ বহু সংখ্যক জৈব যোগকে আমরা কতকগুলি শ্রেণীতে ভাগ করতে পারি—যেমন হাইড্রোকার্বন, কোহল, আালডিহাইড, কার্বাক্সিলক, আামাইনো, নাইট্রো ইত্যাদি। প্রত্যেক শ্রেণীতে বহু সংখ্যক যোগ বা সদস্য (Member) রয়েছে, যাদের একই প্রকার রাসায়নিক পদ্ধতিতে সাধারণত প্রস্তুত করা যায় এবং যাদের ধর্ম ও প্রকৃতির মধ্যে একটি সাদৃশ্য লক্ষ্য করা যায়। এই সকল সদস্যদের একটি সাধারণ সংকেতের সাহায্যে প্রকাশ করা যায়। যেমন মিথেন (CH_4), ইথেন (C_2H_6), প্রোপেন (C_3H_6), বিউটেন (C_4H_{10}) ইত্যাদিকে একই সাধারণ সংকেতে C_nH_{2n+2} দিয়ে প্রকাশ করা যায় এবং এদের ধর্ম ও প্রকৃতির মধ্যে একটি সাদৃশ্য লক্ষ্য করা যায় এবং একই রাসায়নিক পদ্ধতি দিয়ে প্রস্তুত করা যায়। আর যে কোন পরপর দৃটি যোগের মধ্যে পার্থক্য মাচ CH_2 -এর।

একই রাসায়নিক ধর্ম সমষ্টিত জৈব যৌগসমূহকে তাদের ক্রমবর্ধমান আণবিক গুরুদ্ব অনুসারে ক্রমান্বরে সাজালে লক্ষ্য করা বায় বে, কোন সদস্য তার পার্শ্ববর্তী দদস্যের সঙ্গে মান্ত \mathbf{CH}_2 পরমাণু পুজের পার্থক্য থাকে। এই রকম সারি বা শ্রেণীকৈ সমগ্রণীয় সারি

বা শ্রেণী বলে এবং ঐ শ্রেণীতে অবস্থিত যে কোন সদস্যকে সমগণ (Homologue) বলে।

কোন সমগণীর সারির একটি সমগণের ধর্ম ও প্রস্তুত প্রণালী জানা থাকলে অপর সদস্যদের ধর্ম ও প্রস্তুত প্রণালী একই রকম হবে।

প্যারাফিন বা অ্যালকেন	কোহল
মিথেন CH₄	CH _s OH মিথাইল কোহল
ইথেন C₂H。	CH₃·CH₂OH देशादेल "
প্রোপেন C_sH_s	$\mathbf{C_3H_7 \cdot OH}$ প্রোপাইল "
বিউটেন C₄H₁o	C₄H₄OH বিউটাইল "
পেন্টেন C ₈ H ₁₂	C, H ₁₁ OH আমাইল "
হেক্সেন C ₆ H ₁₄	
সাধারণ সংকেত C_nH_{n+2}	C_nH_{2n+1} ·OH of $C_nH_{2n+2}O$
সাধারণ সংকেত $\mathbf{C}_n\mathbf{H}_{2n+2}$ অ্যাসিভ	C _n H _{2n+1} ·OH বা C _n H _{2n+2} O অ্যামিল
অ্যাসিড	ज र्जाभित्र
অ্যাসিড HCOOH ফরমিক অ্যাসিড	অ্যামিন CH _s NH, মিথাইল অ্যামিন
অ্যাসিড HCOOH ফরমিক অ্যাসিড CH, COOH অ্যাসিটিক "	অ্যামিন CH ₃ NH, মিথাইল আামিন C ₂ H ₅ NH ₂ ইথাইল "

সমগণীয় শ্রেণীর যৌগসমূহের বৈশিষ্ট্য

Characteristics of the Members of a Homologous Series

- সমগণীর শ্রেণীর সকল সদস্যের অণুর উপাদান অভিন্ন হবে অর্থাং প্রভ্যেক সদস্যে উপক্ষিত মৌল উপাদান অভিন্ন হবে। বেমন সকল সমগণ কার্বিল্লল আাসিড C, H এবং O দিয়ে গঠিত হবে।
- সমগণীর শ্রেণীর সকল সদস্যের রাসায়নিক ধর্ম অভিন্ন হবে এবং একই.
 রাসায়নিক পদ্ধতিতে প্রকৃত ও সনাক্ত করা বায় ।
- সমগণীর শ্রেণীভূত পরপর অবিভ্ত সদস্যের মধ্যে CH₂ পরমাণু পৃঞ্জের।

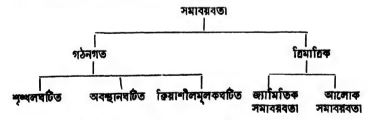
- 4) সমগণসমূহের গলনাব্দ, স্ফুটনাব্দ ও খনত্ব আর্ণাবিক গুরুত্ব বৃদ্ধির সঙ্গে বৃদ্ধি পাবে এবং দ্রাব্যতা ও রাসায়নিক সক্রিয়তা আর্ণাবিক গুরুত্ব বৃদ্ধির সঙ্গে হ্রাস পাবে।
 - 5) একই সাধারণ সংকেত দিরে প্রত্যেক সদস্যকে প্রকাশ করা বাবে।

সমসংকেড ও সমসংকেডকভা বা সমাবয়ব ও সমাবয়বভা Isomers and Isomerism

অনেক সময় দেখা বার বে, দুই বা ততোধিক জৈব বৌগের আণ্ডিক সংকেত অভিন্ন অর্থাং বৌগগুলি অভিন্ন নৌল উপাদান দিরে গঠিত এবং যৌগগুলিতে প্রত্যেকটি মৌলের পরমাণুর সংখ্যা অভিন্ন । এই অভিন্ন আণ্ডিক সংকেত কিন্তু পৃথক ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম বিশিষ্ট যৌগগুলিকে সমাংশ বা সমাবয়ব বা সমসংকেত বলে এবং এই ঘটনাকে সমাংশকতা বা সমাবয়বতা বা সমসংকেতকতা বলে । যেন্ন ইথাইল অ্যালকোহল এবং ডাইনিথাইল ইথারের উভয়ের আণ্ডিক সংকেত C_3H_6O অর্থাং অভিন্ন । কিন্তু সাধারণ উকতায় ইথাইল কোহল তরল এবং ডাইমিথাইল ইথায় গ্যাসীয় পদার্থ । ইথাইল কোহল ডাইমিথাইল ইথারের থেকে রাসায়নিক বিভিয়ায় অধিক সজিয় ।

সমসংকেতগুলির আণবিক সংকেত অভিন্ন, কিন্তু তাদের ধর্ম পৃথক হয়। অতএব ওদের আণবিক গঠনে বিভিন্ন মৌলগুলি বিভিন্নভাবে যুক্ত হয় অর্থাৎ মৌলগুলি বিন্যাস বিভিন্ন হবে।

সমাবরবতা প্রধানত দুই প্রকার হয়—গঠনগত ব। গঠনখটিত (Structural) এবং বিমাবিক (Stereo) সমাবরবতা।



গঠনগভ সমাবয়বতা আবার তিন রকম হতে পারে।

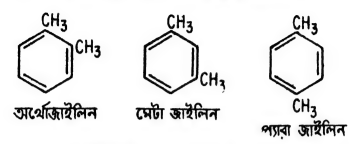
(i) শৃত্যালঘটিড ঃ বিভিন্ন আকারের কার্বন পরমাণুর কাঠামো বা বিন্যাসের দরুন যে সমাবরবভার সৃষ্টি হয় তাকে শৃত্থালঘটিত সমাবরবতা বলে। বেমন n, আইসো ও নিওপেন্টেন যোগগুলি এই শ্রেণীর সমাবরবতার উদাহরণ।

(ii) ভাবস্থানঘটিত ঃ অভিন কার্বন পরমাণুর কাঠামো বিশিষ্ট কোন জৈব বৌগে, পরমাণু বা পরমাণু পুঞ্জের অবস্থান কার্বন পরমাণুর কাঠামোতে বিভিন্ন জারগার হওয়ার দরুন যে সমাবয়বতার সৃষ্টি হয় তাকে অবস্থানঘটিত সমাবয়বতা বলে।

n প্রোপাইল কোহল ও আইসোপ্রোপাইল কোহল এবং মিথাইল n-প্রোপাইল ইথার ও ডাই-ইথাইল ইথার এই শ্রেণীর সমাবয়বতার উদাহরণ।

(খ) CH₈.O.CH₂.CH₂.CH₃ এবং CH₈.CH₂.O.CH₂CH₃
মিখাইল n-প্রোপাইল ইথার ডাই-ইথাইল ইথার

(গ) এছাড়া অর্থো, মেটা ও প্যারা জাইলিনও এই শ্রেণীর উদাহরণ।



- (iii) ক্রিয়াশী সমূল কঘটিত ঃ পৃথক পৃথক ক্রিয়াশীলমূলক বিশিষ্ট বিভিন্ন সমাবরব বৌগের দরুন যে সমাবরবতা সৃষ্টি হয় তাকে ক্রিয়াশীলমূলকথটিত সমাবরবতা বলে। বেমন ইথাইল কোহল এবং ডাই-মিথাইল ইথার এই শ্রেণীর উদাহরণ।
 - (ক) CH3.CH2OH এবং CH.O.CH3.
 - (খ) CH₃.CO.CH₃ এবং CH₃.CH₂.CHO আ্যাসিটোন প্রোপিয়ন্যালডিহাইড

ব্রিমাব্রিক সমাবরবতাঃ এই শ্রেণীর সমাবরবতার সমাবরব যৌগগুলির আগবিক গঠন অভিন্ন হবে কিন্তু সমাবরব যৌগে অবস্থিত পরমাণু বা পরমাণুপুঞ্জের শুনো (Space) অবস্থান অর্থাৎ বিন্যাস বিভিন্ন হবে। বিমাবিক সমাবরবতা দুই প্রকার হয়—যেমন জ্যামিতিক এবং আলোক সমাবরবতা। যথাস্থানে এদের আলোচনা থাকবে।

জৈব যৌগের নামকরণ (Nomenclature of Organic Compounds)

আদিকালে জৈব যৌগের নামকরণ করতে সাধারণত দুটি বিষয়ের উপর নির্ভর করে করা হয়—(i) যৌগটির উৎস থেকে, (ii) যৌগটির প্রকৃতি থেকে। যেমন ফরমিক আ্যাসিডের নামকরণ করা হয়েছিল ওর উৎস লাল পিশড়ে থেকে। কারণ লাল-পিশড়ের ল্যাটিন নাম Formica। সেরকম জলাভূমিতে (Marshy land) উৎপল্ল ম্যার্শ গ্যাস থেকে মিথেনের নামকরণ করা হয়েছিল। আবার মিথেনকে ফায়ার জ্যাম্পও (Fire damp) বলা হয়, কারণ মিথেন বাতাসের সঙ্গে বিস্ফোরক মিশ্রণ উৎপল্ল করে। জৈব খৌগের এই রকম নাম যা বহুল প্রচলিত তাকে সাধারণ নাম বা গতানুগতিক বা মামুলি (Common or Trivial) নাম বলে।

আগে কোন নিয়ম মেনে নামকরণ করা হত না এবং একই বৌগ বিভিন্ন দেশে

বিভিন্ন নামে পরিচিত ছিল। ফলে পরের দিকে জৈব বৌগের রসায়নের ধারাবাহিক আলোচনার অসুবিধে দেখা দিল। এই অসুবিধে দ্ব করার জন্য 1892 খ্রীস্টাব্দে জেনেভার রসায়নবিদ্দের এক আন্তর্জাতিক সম্মেলন হয়। এতে জৈব বৌগের নামকরণ করতে একটি নিরমনীতি ভি্র হয়। এই সম্মেলনে নামকরণের ক্ষেত্রে অনেক বিদ্রান্তি দ্ব করলেও পুরোপুরি চুটিমুক্ত ছিল না। পরে নামকরণের ক্ষেত্রে আরো দুটি সম্মেলন হয় এবং International Union of Pure & Applied Chemistry সংক্ষেপে I.U.P.A.C. জৈব বৌগের নামকরণের ক্ষেত্রে সুনিদিন্ট নিরমকান্ন প্রবর্তন করে রিপোর্ট দাখিল করে। আর এই নিরমে যৌগের নামকরণ করলে তাকে I.U.P.A.C নিরমে নামকরণ বলে।

জৈব যৌগের বহুল প্রচলিত নামও অনেক সময় I.U.P.A.C পদ্ধতিতে ব্যবহার করা হয়। জৈব যৌগের গঠনের উপর নির্ভর করে I.U.P.A.C. পদ্ধতিতে সাধারণত নামকরণ করা হয়। নরম্যাল (n), আইসো (iso), নিও (neo) ইত্যাদি বা প্রাথমিক (Primary), দ্বিতীয়ক (Secondary), তৃতীয়ক (Tertiary) I.U.P.A.C পদ্ধতিতে নামকরণের ক্ষেত্রে সাধারণত ব্যবহার করা হয় না।

জৈব যৌগ লক্ষ লক্ষ হলেও এদের কতকগুলি সমগণীর সারি বা শ্রেণীতে বিভন্ত করা হয়। প্রত্যেক সমগণীর শ্রেণীর একটি বিশেষ নিজস্ব নাম থাকবে, বার দারা ঐ শ্রেণীর প্রত্যেক সমগণকে চিহ্নিত করা যাবে। বেমন অ্যালকেন, অ্যালকিন (Alkene), অ্যালকাইন (Alkyne), কোহল, ইথার, অ্যালডিহাইড, কিটোন কার্বন্ধিলিক অ্যাসিড (Carboxylic acid), আ্যামন, একটার অ্যানহাইড্রাইড, আ্যাসিড ক্রোরাইড, অ্যামাইড ইত্যাদি। কতকগুলি উদাহরণ নিচে দেওয়া হল।

সাধারণ নাম IUPAC নাম CHa · CHa · CHa · CHa · CHa · CHa · n-cetsan হেক্সেন CH. CH₃·CH·CH₃·CH₂·CH₃ আইসো হেক্সেন 2-মিথাইল পেণ্টেন CH. 2:2 ডাইমিথাইল CH.·C·CH2·CH3 বিউটেন ĊH. **৴-বিউটিলিন** 1-বিউটিন বা বিউট-CH₃·CH₂·CH - CH₃

	সাধারণ নাম	IUPAC নাম
CH ₃ ·CH = CH·CH ₈	$oldsymbol{eta}$ -বিউটিলিন	2-বিউটিন বা বিউট্- 2-ইন
CH ₃ ·CH ₂ ·CH ₂ ·CH ₂ OH	n-বিউটাইল কোহল	বিউটান্ 1-অল
CH ₃ ·CH ₂ ·CH·CH ₃		বিউটান্ 2-অল
ОН		
CH ₂ CH-CH ₂ OH	আইসো বিউটাইল	2-মিথাইল প্রোপেন্-
CH ₃	কোহল	1-অল
CH _s CH _s CH _s CH _s CH _s CH _s		
CH _s —C—OH	টারবিউটাইল কোহল	1:1 ডাই-মিথাইল
CH _s		ইথানল
CH _a ·CHO	আসিট্যালডিহাইড	रेथा न्यान
CH _s ·CO·CH ₂ ·CH _s	ইথাইলমিথাইল কিটোন	বিউটান্ 2-ওন
CH _s ·CH _g ·CO·CH _g ·CH _s 1 2 3 4 5	ডাই-ইখাইলকিটোন	পেণ্টেন 3-ওন
CH ₈ ·COOH	আ্যাসিটিক আ্যাসড	ইথানোয়িক অ্যাসিড
CH _s ·COOC ₂ H _s	ইথাইল অ্যাসিটেট	ইথাইল অ্যাসিটেট
CH ₈ CH ₂ ·CH ₂ ·NH ₂	n-প্রোপাইল অ্যামিন	1-অ্যামাইনো
		প্রোপেন

(প্রত্যেক শ্রেণীর যৌগের অধ্যায়ে নামকরণ বিশদভাবে বলা হবে।)

প্রশাবলী

- সঠিকভাবে বর্ণনা ও ব্যাখ্যা কর :—(i) অ্যালিফ্যাটিক যৌগ, (ii) অ্যারোম্যাটিক যৌগ, (iii) অসমচক্রাকার যৌগ, (iv) অ্যালিসাইক্লিক যৌগ,
 (v) ক্রিয়াশীলমূলক, (vi) সমগণীয় সারি, (vii) অ্যালকাইল মূলক,
 (viii) সমাবয়বতা (ix) প্যারাফিন।
- 2. সমগণ ও সমগণীর সারি কাদের বলে? সমগণীর শ্রেণীর বৌগসমৃহের বৈশিক্টা কি কি?

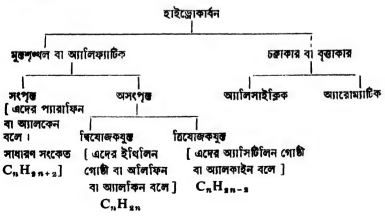
- সমাবয়ব ও সমাবয়বতা কাদের বলে? সমাবয়বতার শ্রেণীবিভাগ কর এবং উদাহরণ সহকারে ব্যাখ্যা কর।
- C₅H₁, এই আণবিক সংকেতে কতগুলি সমাবয়ব পাওয়া বাবে?
 প্রভাকটি IUPAC পদ্ধতির নামকরণ কর।
- 5. $C_4H_{10}O$ এই আণবিক সংকেতে কতগুলি সমাবয়ব পাওয়া বাবে ? প্রত্যেকটির নামকরণ কর এবং কোন্ প্রেণীর সমাবয়বতা আছে বল ।
- 6. নামকরণ কর : (i) (CH_s)₃·C·CH₂•CH₈

(স্নৰ্ছ বা অ্যালিক্যাটিক ছাইড্ৰোকাৰ্বনসমূহ Aliphatic Hydrocarbons

কার্বন ও হাইড্রোজেনের দিযোগ (Binnary compound)-কে হাইড্রোকার্বন বলে। যে হাইড্রোকার্বনের শৃঞ্চলটি মৃদ্ধ অবস্থায় থাকে তাকে মৃদ্ধপুঞ্চল হাইড্রোকার্বন বা আ্যালিফ্যাটিক বা ক্লেহন্ধ হাইড্রোকার্বন বলে। মিথেন, ইথেন ($CH_s \cdot CH_s$), প্রোপেন ($CH_s \cdot CH_s$), ইথিলিন, ($CH_s - CH_s$), অ্যাসিটিলিন ($CH \equiv CH$) ইত্যাদি যোগ এই শ্রেণীর উদাহরন।

মুক্ত শৃষ্ণল বা অ্যালিফ্যাটিক হাইড্রোকার্বন যৌগকে দুই শ্রেণীতে ভাগ করা যার— সংপৃক্ত এবং অসংপৃক্ত । যে মুক্ত শৃষ্ণল হাইড্রোকার্বন যৌগের অণুতে কার্বন কার্বন পরমাণুর মধ্যে দ্বিবন্ধ বা চিবন্ধ নেই তাকে মুক্ত শৃষ্ণল সংপৃক্ত হাইড্রোকার্ব ন বা প্যারাফিন (Paraffin) বা অ্যালকেন বলে । উদাহরণ: মিথেন, ইথেন, প্রোপেন, ইত্যাদি ।

আর যে মুক্ত শৃঙ্খল হাইড্রোকার্বনের যৌগের অণুতে কার্বন কার্বন পরম াণুর মধ্যে দিবন্ধ বা ত্রিবন্ধ আছে তাদের মুক্ত শৃঙ্খল অসংপৃক্ত হাইড্রোকার্বন বলে। যে অ্যালিক্যাটিক হাইড্রোকার্বন যৌগের অণুতে কার্বন কার্বন পরমাণুর মধ্যে দিযোজক আছে তাকে ইথিলিন গোষ্ঠী যৌগ (Ethylinic compounds) বা অ্যালকিন (Alkene) এবং বাদের মধ্যে কার্বন কার্বন পরমাণুর মধ্যে ত্রিযোজক আছে তাদের অ্যাসিটিলিন গোষ্ঠী যৌগ (Acetylinic compounds) বা অ্যালকাইন (Alkyne) বলে।



প্রাচীনকালে এই শ্রেণীর সদস্যদের যাদের বিচার বিশ্লেষণ করা হয়েছিল সেগুলিকে চাঁব (Fat) থেকে পাওরা গিয়েছিল। তাই এই শ্রেণীর সদস্যদের অ্যালিফ্যাটিক যোগ বলা হয়। কারণ,গ্রীক শব্দে aliphos মানে চাঁব।

মিথেন হল সরলতম অ্যালকেন বা প্যারাফিন, যা মার্শ গ্যাসে পাওয়া যায় এবং পেটোলিয়াম কৃপ (Oil wells) থেকে প্রাপ্ত গ্যাসেও পাওয়া যায়। প্যারাফিন শ্রেণীর যৌগের সাধারণ সংকেত হলো C_nH_{2n+2} । প্যারাফিন (Paraffin) শব্দটা ল্যাটিন শব্দ parum মানে little এবং affinis মানে affinity থেকে এসেছে। কারণ রাসায়নিক বিভিয়ায় এই প্রেণীর সদস্যরা বেশ নিষ্কিয় ।

লামকরণ । আলেকেন শ্রেণীর প্রতিটি সদস্যের নামের শেষে 'এন' (ane) থাকবে। এই শ্রেণীর প্রথম চারটি সদস্যের নাম সমসংখ্যক কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট কোহলের নাম থেকে করা হয়েছে। যেমন ইথাইল কোহল থেকে ইথেন এবং প্রোপাইল কোহল থেকে প্রোপেন হয়েছে। মিথেন শব্দটা মার্শ গ্যাস থেকে হয়েছে।

এই শ্রেণীর প্রথম চারটি সদস্যের সাধারণ নামকে IUPAC পদ্ধতিতে নেওয়। হয়েছে। কিন্তু পরবর্তী অ্যালকেনের নামকরণ করতে ঐ অ্যালকেনে অবস্থিত কার্বন পরমাণুর সংখ্যার গ্রীক নামের শেষে 'এন' (ane) বসিয়ে করা হয়।

	সাধারণ নাম	IUPAC নাম
CH.	মিখেন	মিথেন (Methane)
C_2H_6	ইথেন	ইথেন (Ethane)
C_8H_8	প্রোপেন	খ্রোপেন (Propane)
C4H10	বিউটেন	বিউটেন (Butane)
C_5H_{12}		গেণ্টেন (Pentane)
C6H14		হেন্দেন (Hexane)

প্রথম তিনটি অ্যালকেনের কোন সমাবয়ব (Isomer) হয় না। কিন্তু চার বা চারের অধিক কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট অ্যালকেনের সমাবয়ব হয় এবং কার্বন পরমাণু বৃদ্ধিতে সমাবয়বের সংখ্যা বৃদ্ধি পাবে।

যে আলেকেনের কার্যন পরমাণুগুলি একটিমাত্ত শৃত্থলৈ (Straight chain)
থাকে তাদের নরম্যাল (Normal) বা সংক্ষেপে n আলেকেন বলে।

বেমন CH_s · CH_s · CH_s · CH_s - কে n-বিউটেন বলে ।

আর যে আলেকেনের কার্বন পরমাণুগুলি সমশৃষ্থলৈ না থেকে শাখা প্রশাখার বিভক্ত হয়ে থাকে তাদের শাখাযুক্ত শৃষ্থল (Branched chain) হাইড্রোকার্বন বলে (এক্ষেত্রে শাখাযুক্ত শৃষ্থল আলেকেন বলে)। বেমন $CH_3 \cdot CH \cdot CH_3$ -এর $CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$

সাধারণ নাম আইসোবিউটেন, কারণ এতে আইসো পরমাণুপুঞ্জ $\binom{\mathrm{CH}_s}{\mathrm{CH}_s}$ CH ও চারটি কার্বন পরমাণু আছে ।

$$\mathrm{CH_{s} \cdot CH \cdot CH_{2} \cdot CH_{s}}$$
 আইসোপেণ্টেন $\overset{|}{\mathrm{CH_{s}}}$

$$CH_s$$
 CH_s বা $(CH_s)_{\bullet}$ C -কে নিও পেন্টেন (Neo pentane) বলে, CH_s

কারণ এতে 5টি কার্বন পরমাণু এবং নিও [(CH) C-] পরমাণুপুঞ্জ আছে।

কিন্তু IUPAC পদ্ধতিতে শাখাযুক্ত শৃৎথল অ্যালকেনের নাম করতে হলে, প্রথমে ঐ সদস্যের এমন কার্বন শৃৎথল খু'জে বার করতে হবে বাতে সর্বাধিক কার্বন পরমাণু থাকে এবং ঐ সংখ্যক কার্বন পরমাণু বিশিশ্ব অ্যালকেনের বে নাম হবে তা শিহর করতে হবে। এখন ঐ কার্বন শৃৎথলের কোন এক প্রান্তিক (End) কার্বন পরমাণু থেকে ক্রমান্থরে কার্বন পরমাণুগুলিকে সংখ্যা দিয়ে স্চীত করা হয়। এখন বতসংখ্যক কার্বন পরমাণুতে শাখা হয়েছে তা নির্ণয় করে এবং ঐ কার্বন পরমাণুতে কি মূলক যুক্ত আছে তার নামের আগে ঐ সংখ্যাতি বিসয়ে অ্যালকেনের নাম বোগ করে দিলে সদস্যতির নাম করা শেষ হবে। যেমন—

মিথাইল মূলক যুক্ত আছে। অতএব এই সদস্যটির নাম হবে 2-মিথাইল প্রোপেন।

পরমাণু থেকে অবস্থান হবে 2। সুতরাং এর নাম দুরকম হবে, ফলে বিদ্রান্তি ঘটবে। এই অসুবিধে দৃর করার জন্য নিয়ম করা হয়েছে, যে প্রান্তিক কার্বন পরমাণু সংখ্যা দিয়ে সুচীত করলে মূলকের অবস্থান সবচেয়ে ছোট সংখ্যা দিয়ে প্রকাশ করা যাবে সেই প্রান্তিক কার্বন পরমাণু থেকে সংখ্যা আরম্ভ করতে হবে। এক্ষেত্রে 2-মিথাইল বিউটেন হবে সঠিক নামকরণ। এই সংখ্যাগুলি মনে মনে ঠিক করা হয়।

একাধিক মূলক শৃত্থলে থাকলে ঐ সব মূলক শৃত্থলের ষে যে সংখ্যার কার্বন পরমাণুতে যুক্ত সেই সংখ্যাগুলি ঐ সব মূলকগুলির নিজ নিজ নামের আগে বসিয়ে অবস্থানগুলি সুনিদিউ করা হয় !

মৃলকগুলির নাম ইংরাজী অ্যালফাবেট (Alphabet) অনুসারে বসাতে হবে।
ভাই মিথাইলের আগে ইথাইল বসবে।

আর এক পদ্ধতিতে আলেকেন সদস্যদের নামকরণ করা যায়। এই পদ্ধতিতে নরম্যাল আলেকৈন বাতীত অন্য সদস্যদের মিথেনের জাতক (Derivative) ধরা হয়। আলেকেনের যে কার্বন পরমাণুতে শাখা প্রশাখা আছে সেই কার্বন পরমাণুকে মিথেনের কার্বন পরমাণু ধরা হয় এবং এই কার্বন পরমাণুতে যে যে আলেকাইল মৃলক যুদ্ধ আছে তাদের নাম আলেফাবেট অনুসারে বা মৃলকের আণবিক গুরুত্ব বৃদ্ধির জমানুসারে পর পর নাম লিখে পরে মিথেন বলা হয়। যদি দৃটি আলেকাইল মৃলকের আপবিক গুরুত্ব অভিন হয় সেক্ষেত্রে সরলতম আলেকাইল মৃলকের নাম আগে লিখতে হবে এবং পরে জমাণ্যের জটিল আলেকাইল মৃলকের নাম করতে হবে।

ষেমন,

মিথাইল ইথাইল n-প্রোপাইল আইসোপ্রোপাইল মিথেন

একে উদ্ভূত পদ্ধতি (Derived system)-তে নামকরণ বলে। এই পদ্ধতিতে সকল শাখাযুক্ত আলেকেনের ন্যুমকরণ করা যায় না।

প্রস্তুতের সাধারণ পদ্ধতিসমূহ (Methods of Synthesis)

(1) কার্বন হাইডোজেন থেকে সরাসরি সংশ্লেষণ ঃ (i) হাইড্রোজেন গ্যাস মাধ্যমে কার্বন তড়িংখারে তড়িং স্ফুলিঙ্গ সৃষ্টির দ্বারা অপ্প পরিমাণে মিথেন এবং ইথেন প্রস্তুত করা সম্ভব।

$$C + 2H_2 \rightarrow CH_4$$

 $2C + 3H_2 \rightarrow C_2H_6$

(ii) উত্তপ্ত তামার উপর কার্বন ভাই-সালফাইড ও হাইড্রোব্রেন সালফাইড গ্যাস
 মিশ্রণ পরিচালনা করে বারপেলট (Berthelot) প্রথম মিথেন সংশ্লেষণ করেন।

$$CS_2 + 2H_3S + 8 Cu \rightarrow CH_4 + 4Cu_2S$$

(iii) 300°C-এ উত্তপ্ত নিকেল চূর্ণের উপর হাইড্রোজেন ও কার্বন মনোক্সাইড বা ডাই-অক্সাইড পরিচালিত করে মিথেন প্রস্তুত করা যায়।

$$CO + 3H_2 \rightarrow CH_4 + H_2O$$

 $CO_2 + 4H_2 \rightarrow CH_4 + 2H_2O$

(2) এক ক্ষারীয় কার্বক্সিল জ্যাসিডের বা ফ্যাটি জ্যাসিডের বিকার্বক্সিলাকরণ দারা (Decarboxylation of fatty acids) ঃ ফ্যাট জ্যাসিডের সোডিরাম লবণকে সোডালাইম (NaOH/CaO) দিয়ে মিশিরে নিয়ে উত্তপ্ত করলে অ্যালকেন পাওয়া বায় ।

$$CH_{s} \cdot CH_{s} \cdot COONa + NaOH \xrightarrow{\Delta} CH_{s} \cdot CH_{s} + Na_{c}CO_{8}$$

(3) ভার্জ বিক্রিয়ার স্থারা (Wurtz's Reaction)ঃ আলকাইল হ্যালাইডের ইথার (শৃষ্ক) দ্রবণকে ধাতব সোডিয়াম সহযোগে উত্তপ্ত করলে উচ্চতর স্থালকেন এবং সোডিয়াম হ্যালাইড পাওয়া যায়। এই বিক্রিয়াকে ভার্জ বিক্রিয়া বলে।

একপ্রকার অ্যালকাইল হ্যালাইড নিয়ে ভার্জ বিক্রিয়া করলে একপ্রকার অ্যালকেন পাওয়া যাবে, কিন্তু দুই প্রকার হ্যালাইড নিয়ে ভার্জ বিক্রিয়া করলে তিন প্রকার অ্যালকেন পাওয়া যাবে। যেমন,

$$CH_3Br + 2Na + Br \cdot CH_2 \cdot CH_3 \rightarrow CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 + 2NaBr.$$

প্রোপেন

এই পদ্ধতি দিয়ে মিথেন প্রস্তুত সম্ভব নয়। টারসিয়ারী হ্যালাইডের ক্ষেত্রে ভার্জ বিক্রিয়া হয় না।

(4) অ্যালকাইল আমোডাইডের বিজ্ঞারণ দ্বারা (Reduction of Alkyl Iodides): কোহলের জলীয় দ্বণের উপস্থিতিতে দন্তা তামার মুগল (Zn/Cu Couple) বা আলোমিনিয়াম পারদ যুগলের (Al/Hg Couple) বিক্রিয়ার উৎপন্ন জায়মান হাইড্রোজেন দিয়ে আলেকাইল হ্যালাইডকে বিজ্ঞারিত করে বিশৃদ্ধ আলেকন প্রস্তুত করা হয়।

$$RI + 2H \xrightarrow{Z_n/C_u} RH + HI$$

$$CH_sI + 2H \xrightarrow{C_2H_sOH/H_2O} CH_4 + HI$$

$$C_2H_5I + 2H \xrightarrow{} C_3H_6 + HI$$

(5) অসংপৃক্ত হাইড্রোকার্বনের হাইড্রোজিনেশনের দারা (By the Hydrogenation of Unsaturated Hydrocarbons) ঃ হাইড্রোজেন ও অসংপৃত্ত হাইড্রোকার্বন মিশ্রণকে 250° থেকে 300°C-এ নিকেল চূর্ণ বা প্লাটনাম ধাতুর উপর দিয়ে পরিচালিত করে অ্যালকেন প্রস্তুত করা বায়।

$$CH_{2} = CH_{2} + H_{2} \xrightarrow{\text{Ni qt Pt}} CH_{3} \cdot CH_{3}$$

$$C_{n}H_{2n} + H_{2} \xrightarrow{\Delta} C_{n}H_{2n+2}$$

$$CH = CH + 2H_{3} \xrightarrow{\Delta} CH_{3} \cdot CH_{3}$$

$$C_{n}H_{2n-2} + 2H_{2} \xrightarrow{\Delta} C_{n}H_{2n+2}.$$

(6) ক্যাটি অ্যাসিডের Na বা K লবণের জলীয় জেবণকৈ তড়িৎ বিশ্লেষণ করে (By the Electrolysis of Na or K salts of Fatty acids) ঃ ফ্যাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটাসিয়াম লবণের নাতি গাঢ় জলীয় দ্রবণকে তড়িৎ বিশ্লেষণ করলে উচ্চতর অ্যালকেন, কার্বন ডাই-অক্সাইড ও হাইড্রোজেন, কাস্টক পটাশ পাওয়া যায়। এই পদ্ধতিকে কোলবের পদ্ধতি (Kolbe's Method) বলে।

R · COOK
$$\rightleftharpoons$$
 RCOO' + K + $^+$ खारनारछ 2 RCOO' - 2 e \rightarrow 2 RCOO' \rightarrow 2R · + CO $_2$ 2R · \rightarrow R - R

म₉O
क्रारिशिएछ
$$2K^+ + 2e \rightarrow 2K - \longrightarrow 2KOH + H_9$$

 $2CH_8 \cdot COOK \rightarrow CH_3 \cdot CH_3 + 2CO_2 + 2KOH + H_9$

(7) কোহল বা ক্যাটি অ্যাসিডকে HI/P (লাল) ছারা বিজারিত করে [By the Reduction of Alcohols or Fatty acids by HI/P (red)] । কোহল বা ফ্যাটি আ্যাসিডকে HI এবং লাল ফসফরাস সহযোগে উত্তপ্ত করলে কোহল বা ফ্যাটি আ্যাসিড বিজারিত হয়ে অ্যালকেন উৎপন্ন হয়।

$$ROH + 2HI \xrightarrow{P (a|a)} RH + H_aO + I_a$$

R – মিথাইল হলে অর্থাং মিথাইল কোহল থেকে মিথেন এবং ইথাইল কোহল থেকে ইথেন পাওয়া যাবে।

$$R \cdot COOH + 6HI \longrightarrow P \rightarrow R \cdot CH_3 + 2H_2O + 3I_2$$

আ্রাসিটক অ্যাসিড থেকে ইথেন পাওয়া যাবে।

(৪) গ্রিগানার্ড বিকারক থেকে (From Grignard Reagents) ঃ অ্যালকাইল ম্যাগনেশিয়াম হ্যালাইডের (গ্রিগনার্ড বিকারক) সঙ্গে জলের বিক্রিয়ার বিশুদ্ধ অ্যালকেন প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_3MgI + H_2O \rightarrow CH_4 + (HO)MgI$$

 $RMgX + H_2O \rightarrow RH + (HO)MgX$

অ্যালকেন সমূহের সাধারণ ধর্ম

ভৌত ধর্ম ঃ মিথেন, ইথেন, প্রোপেন ও বিউটেন সাধারণ উষ্ণতায় বর্ণহীন গ্যাসীয় পদার্থ। C_{5} থেকে C_{15} পর্যন্ত অ্যালকেনগুলি সাধারণ তাপমাত্রায় বর্ণহীন তরল এবং এদের একটা বিশেষ গন্ধ আছে। উচ্চতর আ্যালকেনগুলি বর্ণহীন গন্ধহীন কঠিন পদার্থ। আ্যালকেনগুলি জলে অদ্রাব্য এবং জলের চেয়ে হালকা অর্থাৎ আপেক্ষিক গুরুত্ব কম। সমআণ্যিক গুরুত্ব বিশিষ্ট জৈব যৌগের মধ্যে অ্যালকেনগুলিই সবচেয়ে উদ্বায়ী বস্তু । আ্যালকেনের ম্ফুটনাক্ষ, গলনাক্ষ আপেক্ষিক গুরুত্ব ওদের আণ্যকি গুরুত্বর বৃদ্ধির সঙ্গে বৃদ্ধি পাবে। সমাবয়ব অ্যালকেনের ক্ষেত্রে সরল শৃত্যল আ্যালকেনের স্ফুটনাক্ষ শাথাযুক্ত আ্যালকেনের ম্ফুটনাক্ষর চেয়ে বেশি হবে। অ্যালকেনের শাথাযুক্ত বাড়বে স্ফুটনাক্ষ তত কমবে।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ আলকেনকে প্যারাফিন বলে। আর প্যারাফিন শব্দটা ল্যাটিন শব্দ প্যারাম (parum)মানে অভি সামান্য এবং আফিনিস (affinis = affinity) মানে আসন্তি থেকে এসেছে। বায় অর্থ হল রাসায়নিক বিক্রিয়ায় আলকেনগুলি কম সক্রিয়।

আাসিড, ক্ষার, জারক বা বিজ্ঞারক দূব্য সাধারণ উষ্ণতার প্যারাফিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না। কিন্তু অধিক চাপে এবং 140°C-এ নাইট্রিক আ্যাসিড বা এর বাষ্প্র্যথনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে নাইট্রেইথেন প্রস্তুত করে। এই বিক্রিয়াকে নাইট্রেশান

(Nitration) বলে। কিন্তু নাইট্রিক আাসিড কোন অবস্থাতেই মিথেনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না।

হালোজিনেশান ঃ ক্লোরন, রোমন আলোর উপস্থিতিতে অ্যালকেনের (এক বা একাধিক) হাইড্রোজেন পরমাণুকে প্রতিস্থাপিত করে আালকেনের হ্যালোজিনেব বোগ এবং হ্যালোজিনিক আাসিড উৎপন্ন করে। এই বিক্রিয়াকে হ্যালোজিনেশান বলে। ক্লোরিন ব্যাপ্তালোকে (Diffused light) মিথেনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে একটির পর একটি হাইড্রোজেন পরমাণুকে প্রতিস্থাপিত করে।

$$CH_4 + Cl_9 = CH_8Cl + HCl$$

 $CH_3Cl + Cl_2 = CH_2Cl_2 + HCl$
 $CH_2Cl_2 + Cl_3 = CHCl_3 + HCl$
 $CHCl_4 + Cl_2 = CCl_4 + HCl$

ইথেনও অনুরপভাবে ক্লোরিনের সঙ্গে বিক্লিয়া কবে ছয়টি ক্লোরো যৌগ দেয়।

প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া (Substitution Reaction)ঃ কোন যোগের অণুতে অবস্থিত পরমাণু বা মূলক যখন অন্য কোন পরমাণু বা মূলকের দারা স্থানচ্যুত হয় তখন সেই বিজিয়াকে প্রতিদ্থাপন বিজিয়া বলে এবং মূল যৌগের অবশিষ্টাংশের সঙ্গে বাইরে থেকে আসা পরমাণু বা পরমাণুপুঞ্জের সংযোগে উৎপল্ল বন্তুকে (যৌগকে) প্রতিদ্থাপন যৌগ (Substituted product) বলে। মিথেনের সঙ্গে ক্লোরিনের বিজিয়ার উৎপল্ল মিথাইল ক্লোরাইড (CH₂Cl₃), ক্লোরোফর্ম (CHCl₃) এবং কার্বন টেট্রাক্লোরাইড হল প্রতিদ্থাপন যৌগ।

তাপ বিযোজন (Thermal decomposition): আন্ধলেরে অনুপস্থিতিতে মিথেনকে উচ্চতাপে উত্তপ্ত করলে কার্বন ও হাইড্রোজেন পাওয়া যায়।

$$CH_4 \xrightarrow{\Delta} C + 2H_3$$
.

ইথেনকে অনুর্পভাবে অনুথটকের উপস্থিতিতে উত্তপ্ত করলে ইথিলিন ও হাইড্রোঞ্জেন পাওয়া যায়।

$$CH_8.CH_8 \xrightarrow{\Delta} CH_2 = CH_2 + H_3.$$

জারণ ঃ (i) আলেকেন সমূহ বাতাস বা অক্সিজেনে দহন ঃ এদের সম্পূর্ণ দহনে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জল উৎপন্ন হয়। বিভিয়াটি তাপোৎপাদক।

$$C_n H_{2n+3} + \left(\frac{3n+1}{2}\right) O_2 = nCO_2 + (n+1) H_3O$$

$$CH_4 + 2O_3 = CO_3 + 2H_2O$$

$$C_2 H_6 + \frac{7}{2} O_2 = 2CO_2 + 3H_3O$$

(ii) ওজোন মিশ্রিত অক্সিজেন দিরে মিথেন জারিত হরে ফরম্যালডিহাইড (HCHO) জল ও অক্সিজেন উৎপন্ন করে।

$$CH_4 + 2O_8 = HCHO + H_2O + 2O_2$$
.

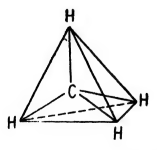
(iii) অধিক তাপমান্তার নিকেল অনুঘটকের উপন্থিতিতে মিথেন জলীয় বাস্পের সঙ্গে বিক্রিয়া করে কার্বন মনোক্সাইড ও হাইড্রোজেন উৎপন্ন করে।

$$CH_4 + H_2O \longrightarrow CO + 3H_2$$
.

মিপেন (Methane) CH.

আণবিক গুরুদ্ধ = 16

আ্যালকেন গ্রেণীর প্রথম সদস্য। বৃশ্প জলাশরের জলজ উভিদের পচনে (যা জীবাণু দিরে হরে থাকে) যে গ্যাস উৎপল্ল হয় তাকে মার্শ (Marsh) গ্যাস বলে। এই মার্শ গ্যাসই হলো মিথেন এবং মিথেন নামটা এর থেকেই এসেছে। ফসফিনের উপস্থিতিতে মার্শ গ্যাস বাতাসের সংস্পর্শে জলে ওঠে। আমাদের দেশে রাতের বেলায় জলাভূমিতে যে আলো জলতে দেখা বায় তা এই মার্শ গ্যাসের জন্য হয়। একে আমাদের দেশে 'আলেয়ার আলো' (Will-o' the wisp) বলে। প্রাকৃতিক (Natural) গ্যাসের প্রধান উপাদনে হল এই মিথেন। কয়লাখনিতে মিথেন গ্যাস পাওয়া যায়, যা বাতাসের সঙ্গে বিশ্বোরক মিশ্রণ প্রস্তুত করে এবং আগুনের

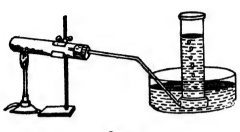


সংস্পর্ণে বা বিশ্ফোরণ সৃষ্টি করে। এর ফলে র্থনিতে দুর্ঘটনা বটে। আর এর জন্য মিথেনকে ফারার ডাম্প (Fire damp) বলে।

মিথেনের কার্বন পরমাণু সমচতৃক্ষলকের বা সমচতৃত্তলকের কেন্দ্রে অবস্থিত এবং সমচতৃক্ষলকের চারটি শীর্ষ কোলে চারটি হাইড্রোজেন পরমাণু কার্বনের সঙ্গে বোজক বারা যুক্ত। মিথেনের H—C—H বোজক

কেশের (Bond angle) মান 109°28'।

রসায়নাগারে প্রস্তৃতি ঃ 1. এক ভাগ ওলনের গলিত (Fused) সোভিরাম আ্যাসিটেটের সঙ্গে তিনভাগ সোভালাইম মিশিরে একটি শক্ত কাচনলে নেওয়া হয়। কাচনলিটির সঙ্গে একটি নির্গম নল যুক্ত থাকে। নির্গম নলটির শেষ প্রাক্ত গ্যাস্প্রোনীর



চিত্ৰ 28

চিত্র গ্যাসজারে সংগৃহীত হবে। জলের মধ্যে ভোবানো থাকে,
বার উপরে জলপূর্ণ গ্যাসজার থাকে। এখন মিশ্রগটিকে
উত্তপ্ত করলে সোডিরাম
অ্যাসিটেট সোডলাইমের
সঙ্গে বিক্রিয়া করে মিথেন
উৎপত্ন করে, বা জলের
নিমু অপসারণের দ্বারা

এইভাবে উৎপন্ন মিথেনে ইথিলিন ও হাইড্রোজেন অশুদ্ধি হিসেবে থাকে, যাকে বন সালফিউরিক আাসিডের মধ্য দিয়ে পরিচালিত করে ইথিলিনকে দ্র করা যার এবং প্যালাডিয়াম ধাতু ব্যবহার করে হাইড্রোজেনকে মৃক্ত করা যেতে পারে।

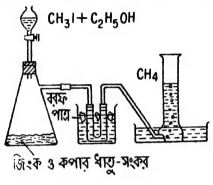
$$CH_3 \cdot COONa + NaOH \longrightarrow CH_4 + Na_2CO_5$$

2. বিশুদ্ধ মিথেন প্রস্তুতি কোহলের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে দশু।-তাম।
বুগলের বিক্রিয়ায় উৎপদ্র জায়মান হাইড্রোজেন সাধারণ তাপমাতার মিথাইল
আয়োডাইডকে বিজারিত করে বিশৃদ্ধ মিথেন উৎপদ্র করে।

$$CH_3I + 2H \xrightarrow{Zn/Cu} CH_4 + HI$$

পার্ঘনলযুক্ত শব্দুক্পীতে (Conical flask) দন্তা-তামা যুগল নিয়ে কৃপীর মুখটিতে বিন্দুপাতী ফানেল কর্কের সাহায্যে লাগান থাকে। পার্থনলটির সঙ্গে একটি দির্গম নল যুক্ত থাকে, যার সঙ্গে একটি U-নল যুক্ত থাকে এবং U-নলের অপর প্রাস্তে যুক্ত নির্গম নলটি গ্যাসদ্রোণীতে রক্ষিত জলপূর্ণ গ্যাসজারের মধ্যে প্রবেশ করান থাকে। U-নলটি একটি হিমমিশ্র বিকারের মধ্যে থাকে। বিন্দুপাতী ফানেলে মিখাইল আয়োডাইডের কোহলীর দ্রবণ নেওরা হয় এবং তা আস্তে আস্তে Zn/Cu যুগলের উপর যোগ করা হয়। এতে সাধারণ উষ্ণভার বিশুদ্ধ মিথেন উৎপন্ন হবে এবং তা U-নলের মধ্যে প্রবাহিত হয়ে গ্যাসজারে সংগৃহীত হবে। এই মিথেনের সঙ্গে কিছুটা মিথাইল আয়োডাইড বাস্পীভূত হয়ে চলে আসবে যা U-নলেতে ঠাণার তরলে পরিণ্ড

হয়ে থাকবে। ফলে বিশুদ্ধ মিথেন গ্যাসজারে সঞ্চিত হবে। বিক্রিয়াটি সম্পূর্ণ করতে অনেক সময় U-নলে Zn/Cu বুগল নেওয়া হয়। Zn/Cu বুগলের পরিবর্তে Al/Hg (অ্যা লুমিনিয়াম পারদ সংকর) বাবহার করা যেতে পারে।



চিত্ৰ 29

নিথাইল আরোডাইডের পরিবর্তে ইথাইল আয়োডাইড নিলে বিশুদ্ধ ইথেন পাওয়। যাবে।

আলুমিনিয়াম কার্বাইডের সঙ্গে জল বা অ্যাসিডের বিক্রিয়য় মিথেন প্রস্তৃত
করা বায়।

$$Al_4C_3 + 12H_2O = 4Al(OH)_3 + 3CH_4$$
.

ভৌত ধর্ম ঃ মিথেন বর্ণহীন, গন্ধহীন অবিষাধ গ্যাস। জলে অতি অপপ পরিমাণে দ্রাব্য, কিন্তু কৈব দ্রাবক বেমন কোহল , ইথার, বেনজিন ইত্যাদিতে দ্রাব্য। মিথেনের স্ফুটনাক্ক —161.4°C এবং গলনাক্ক —184°C। যৌগ গ্যাসের মধ্যে মিথেনের বাস্পীর থনম্ব সবচেয়ে কম।

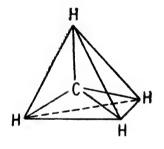
রাসায়নিক ধর্ম ঃ রাসায়নিক বিক্রিয়ার অত্যন্ত নিক্রিয় । আাসিড, ক্ষার, পটাশিয়াম পারমাাঙ্গানেটের মিথেনের উপর কোনর্গ কিয়া নেই । বায়ুর অনুপদ্থিতিতে 1000°C-এর নিচে মিথেনকে উত্তপ্ত করঙ্গে কোনর্গ পরিবর্তন হয় না । মিথেনের অন্যান্য রাসায়নিক ধর্ম অ্যালকেনের সাধারণ ধর্মে আলোচিত হয়েছে ।

গঠন: মিথেনের আণবিক সংকেত CH_4 । মিথেনের চারটি হাইড্রোজেনের বে কোন একটিকে অন্য মূলক (X) দিরে প্রতিস্থাপিত করলে কেবলমাত্র এক ধ্রনের যৌগ CH_3X পাওয়া যায়। সুতরাং মিথেনের সব হাইড্রোজেন পরমাণুগুলি সদৃশ।

কিন্তু এক রকম মেথিলিন ক্লোরাইড পাওয়া বায়। সুতরাং মিথেনের গঠনটি দুই মাত্রিক (two dimensional) হতে পারে না।

এখন যদি মিথেনের কার্বন প্রমাণু সমচতুষ্গলকের কেন্দ্রে থাকে এবং কার্বন প্রমাণুর চারটি যোজাতা সমচতুষ্গলকের চার কোণে নির্দেশিত হয় এবং প্রতি

বোজাতা যদি হাইড্রোজেন পরমাণুর সঙ্গে বোজক সৃষ্টি করে তবে সমচতৃক্ষলকের চার কোলে 4টি হাইড্রোজেন পরমাণু থাকবে।
মিথেনের গঠন বিমাবিক হবে, ফলে মিথেনের বে কোন দুটি হাইড্রোজেন পরমাণু অন্যা পরমাণু দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে সদৃশ যৌগ উৎপন্ন করবে। নিথেনের এই বিমাবিক গঠনে যে কোন H—C—H-এর বোজক কোণের মান হবে 109°28'। এবং H—C বোজক দৈর্ঘা (Bond length) 1.09Å হবে।



চিত্ৰ 30

মিথেনের ব্যবহার ট উত্তপ্ত করলে মিথেন ভেঙ্গে গিয়ে হাইড্রোজেন গ্যাস ও সৃক্ষ কার্বন কণায় (ভূসাকালি) পরিণত হয়। প্রাকৃতিক গ্যাস বাতে মিথেন আছে তার থেকে প্রচুর হাইড্রোজেন গ্যাস ও ভূসাকালি পাওয়া যায়। হাইড্রোজেন অ্যামোনিয়া প্রভূতিতে এবং অন্যান্য শিশ্পে ব্যবহার করা যেতে পারে। আর ভূসাকালি ছাপার কাজে, রাবার শিশেপ, টায়ার ও রঞ্জন শিশেপ ব্যবহার করা হয়। এছাড়া মিথেন থেকে মিথাইল ক্লোরাইড, মেথিলিন ক্লোরাইড, ফরম্যালডিহাইড, মিথানল ইত্যাদি প্রস্তুত করা বার ।

ইথেন (Ethane) C2H8

প্রাকৃতিক গ্যাসে এবং তৈলকূপ থেকে পাওয়া গ্যাসে মিথেনের সঙ্গে ইথেনও পাওয়া বায়।

প্রস্তৃতিঃ (1) সোডিরাম প্রোপিরনেটকে সোডালাইম দিয়ে উত্তপ্ত করে ইথেন পাওরা বার। (মিথেন বেভাবে প্রস্তৃত করা হয়)।

(2) কোহলের জলীয় দূবণ ও দন্তা-তামা যুগলের বিক্রিয়ায় উৎপল্ল জায়মান হাইড্রোজেন দিয়ে ইথাইল আয়োডাইডকে বিজারিত করে বিশৃদ্ধ ইথেন পাওয়া যায়।

$$CH_3CH_3I + 2H \xrightarrow{Z_D/C_U} CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 + HI.$$

(3) মিথাইল হ্যালাইডের ইথার দ্রবণকে ধাতব সোভিয়াম দিয়ে উত্তপ্ত করে ইথেন প্রস্তুত করা বায় । (ভার্জ বিক্রিয়া)

$$2CH_8X + 2Na \rightarrow CH_8 \cdot CH_8 + 2NaX$$
.

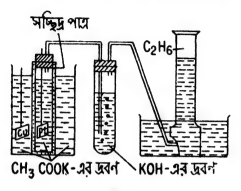
(4) উত্তপ্ত নিকেল চূর্ণের উপস্থিতিতে ইথিলিন ব। অ্যাসিটিলিনকে হাইড্রোজেন দিয়ে বিজ্ঞারিত করে ইথেন পাওর। যায়—

$$CH_2 = CH_3 + H_2 \rightarrow CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH \equiv CH + 2H_2 \rightarrow CH_3 \cdot CH_3$$

5. কোলবে পদ্ধিতি দিয়েঃ সোডিয়াম বা পটাশিয়াম আাসিটেটের ছলীয় দ্রবণকে তড়িং বিশ্লেষণ করলে ক্যাথোডে হাইড্রোজেন, KOH এবং আনোডে ইথেন ও কার্বন ডাই-অক্সাইড উংপন্ন হয়।

$$2CH_3COOK + 2H_2O \rightarrow CH_3.CH_3 + CO_2 + H_2 + KOH.$$

পোর্গিলেনের একটি সচ্ছিদ্র পাত্র বড় বিকারের মধ্যে বসান থাকে। বিকার ও সচ্ছিদ্র পাত্রের মধ্যে পটাশিয়াম অ্যাসিটেটের জলীয় দূবণ নেওয়া হয়। পোর্গিলেন



ਰਿਗ 31

পারের মুখটিতে কর্কের সাহায্যে একটা নির্গম নল লাগান থাকে। বিকারের দ্রবণের মধ্যে কপার ক্যাথোড এবং সচ্ছিন্ন পারের দ্রবণের মধ্যে প্লাটনাম অ্যানোড নিমক্ষিত রাখা হয়। এখন তড়িংখার দিয়ে তড়িং প্রবাহিত করলে অ্যানোডে ইথেন ও কার্বন ডাই-অক্সাইড উৎপন্ন হয়। এই গ্যাস মিশ্রণকে কস্টিক পটাশ দ্রবণের মধ্যে পরিচালিত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড মুক্ত হবে এবং ইথেন জলের নিম্ন অপসারণ দিয়ে গ্যাসজারে সংগৃহীত হবে।

ধর্ম

ভৌত ধর্ম: মিথেনের ন্যায় ইথেনও বর্ণহীন, গন্ধহীন গ্যাসীয় (সাধারণ তাপমাত্রায়) পদার্থ। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু কোহল, ইথার, বেনজিন ইত্যাদি জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য । ইথেনের স্ফুটনাক্ক —88°3°C এবং গলনাক্ক —172°C।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ ইথেনের ধর্ম অ্যালকেনের সাধারণ ধর্মের ন্যায়, যা পূর্বে উল্লেখ আছে।

ব্যবহার ঃ ইথেনের তেমন ব্যবহার নেই। তবে অনেক সময় ধাতু গলাবার জ্বন্য ইথেন ব্যবহৃত হয়ে থাকে।

গঠিন ঃ ইথেনের বিপ্লেষণ ও আণবিক গুরুছ নির্ণরে দেখা বার বে, এর আণবিক

সংকেত $\mathbf{C_2H_6}$ । কার্বনের চার এবং হাইড্রোজেনের এক ষোজ্যত। হলে ইথেনের গঠন হবে:

ইথেনের এই গঠন ভার্জ বিক্রিয়া দিয়ে সনাক্ত করা যায় (CHal এবং Na-এর বিক্রিয়ায়):

ইথেন সংপৃক্ত যোগ। সূতরাং ইথেনের প্রভ্যেকটি কার্বন পরমাণু অপর 4টি পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত। অতএব প্রত্যেক কার্বন পরমাণুর sp⁸ হাইরিডাইজড (Hybridised) অবস্থার থাকবে। প্রভ্যেকটি কার্বন পরমাণুর যোজকর্গুল সমচতুক্ষলকের চারটি কোণের দিকে নির্দেশিত হবে। ফলে ইথেনের গঠন চিমাচিক হবে। প্রভ্যেক কার্বন পরমাণুর সঙ্গে তিনটি হাইড্রোজেন ও একটি কার্বন পরমাণু যুক্ত থাকবে। ফলে প্রভ্যেক কার্বন পরমাণুর একটি sp⁸ অরবাইটাল (Orbital) অপরটির সঙ্গে অধিক্রমণ (Overlap) করে ত (সিগমা) বন্ধ (Bond) বা যোজক উৎপল্ল করে এবং প্রভ্যেক কার্বন পরমাণুর অপর তিনটি sp⁸ অরবাইটাল প্রভ্যেকটি হাইড্রোজেনের 's' অরবাইটালের সঙ্গে অধিক্রমণ করে তিনটি ক যোজক উৎপল্ল করে।

এখানে H—C যোজকের দৈর্ঘ্য 1·1Å এবং C—C যোজক দৈর্ঘ্য 1·5Å এবং H—C—H বা H—C—C যোজক কোণ হবে 109°28'।

প্রোপেন (Propene) C.H.

প্রাকৃতিক ও তৈলকূপের গ্যাদের অন্যতম উপাদান হল প্রোপেন।

প্রস্তৃতি ঃ (1) সোডিয়াম বিউটেরেটকে (C₃H₇ · COONa) সোডালাইম দিরে উত্তপ্ত করে প্রোপেন প্রস্তৃত করা যার।

$$C_8H_7 \cdot COONa \rightarrow C_8H_8 + Na_8CO_8$$
.

(2) স্বারমান হাইড্রোজেন দিরে প্রোপাইক আরোডাইডকে বিজারিত করে প্রোপেন প্রস্তুত করা বার ।

$$C_8H_7I + 2H \longrightarrow C_3H_8 + HI.$$

(3) ইথাইল হ্যালাইড ও মিথাইল আয়োডাইডের ইথার দ্রবণকে সোডিয়াম দিয়ে উত্তপ্ত করে প্রোপেন প্রস্তুত করা যায়।

(4) সোডিয়াম আাসিটেট ও প্রোপিয়নেটের জলীয় দ্রবণকে তড়িং বিশ্লেষণ করলেও প্রোপেন পাওয়। বায়। এক্ষেত্রেও পার্শ্ব বিক্রিয়ার জন্য উৎপন্ন প্রোপেনের পরিমাণ কম হয়।

$$CH_3 \cdot COONa + CH_3 \cdot CH_2 \cdot COONa \rightarrow$$

$$CH_3 \cdot CH_2CH_3 + CO_2 + H_2 + NaOH$$

প্রোপেনের সঙ্গে ইথেন ও বিউটেনও উৎপন্ন হয়।

ধর্ম ঃ প্রোপেন বর্ণহীন গ্যাসীয় পদার্থ। স্ফুটনাঙ্ক — 44·5°C। প্রোপেনের রাসায়নিক ধর্ম ইথেন ও মিথেনের মত। প্রোপেনের তেমন ব্যবহার নেই।

বিউটেন C,H10

বিউটেনের দুটি সমাবয়ব (গঠন ঘটিত) সম্ভব এবং দুটি সমাবয়বই জানা আছে।
একটি সরল শৃষ্থল বা নরমাল বিউটেন এবং অপরটি শাখাযুক্ত বিউটেন, ষাকে আইসোবিউটেন বা 2-মিথাইল প্রোপেন বলে।

দুপ্রকার বিউটেনকে প্রাকৃতিক বা পেট্রোলিয়াম গ্যাসে পাওয়। বার এবং ঐ গ্যাস দটি থেকে আংশিক পাতন করে আলাদা করা হয়।

ইপাইল আরোডাইডের সঙ্গে সোডিয়ামের বিক্রিয়ায় n-বিউটেন প্রস্তুত করা হয়। (ভার্জ বিক্রিয়ার দ্বারা)

2CH₈CH₂I + 2Na
$$\rightarrow$$
 CH₃ · CH₂ · CH₃ · CH₃ + 2Nal

টারসিয়ারী বিউটাইল আয়োডাইডকে জায়মান হাইড্রোজেন দিয়ে বিজ্ঞারিত করে প্রস্তুত করা হয় আইসোবিউটেন।

$$(CH_3)_3 \cdot CI + 2H \cdot \frac{Zn/Cu}{C_2H_5OH(H_2O)} \rightarrow (CH_3)_8 \cdot CH + HI.$$

n-বিউটেন এবং আইসোবিউটেন উভয়েই বর্ণহীন গ্যাস স্ফুটনাব্দ যথাক্সমে -- 0.5°C এবং -- 10.2°C। গ্যাসীয়-জালানী হিসেবে উভয়ে ব্যবহৃত হয়।

পেতে अगूर CoH12

 C_5H_{19} আশ্বিক সংকেত বিশিষ্ট যোগের তিনটি সমাবয়ব সম্ভব এবং তিনটিই জানা আছে ৷ যেমন,

প্রাকৃতিক বা পেট্রোলিয়াম গ্যাসে পেন্টেন সমূহকে পাওয়া বায়।

কোন জৈব বৌগে অবস্থিত কোন কার্বন পরমাণু যখন অপর একটি, দৃটি, তিনটি এবং চারটি কার্বন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত থাকে সেই কার্বন পরমাণুকে যথাক্রমে প্রাথমিক (Primary), বিতীয়ক (Secondary) তৃতীয়ক (Tertiery), চতুর্থক (Quaternary) কার্বন বলে। বেমন

আইসোপেন্টেনের তিনটি মিথাইল মূলকের কার্বন পরমাণু প্রাথমিক কার্বন এবং 3 নং কার্বন পরমাণুটি দ্বিতীয়ক এবং 2 নং কার্বন পরমাণুটি তৃতীয়ক কার্বন পরমাণু । আর নিওপেন্টেনের 2 নং কার্বন পরমাণুটি চতুর্থক কার্বন ।

কিছু প্যারাফিনের স্ফুটনাঙ্ক, গলনাঙ্ক এবং আপেক্ষিক গুরুত্ব

নাম	সংকেত	স্ফুটনাব্দ °C	গলনাৰ্ক °C	আপেক্ষিক গুরুত্ব
মিথেন	CH.	- 164	- 184	0.554
ইথেন	C ₂ H ₆	- 89	- 172	0.546
প্রোপেন	C ₃ H ₈	- 44	- 190	0.585
n-বিউটেন	C4H10	-0.6	- 135	0.604
আইসোবিউটেন		- 10.2	- 145	0.604
n-পেণ্টেন	C5H12	36	- 130	0.630
আইসোপেক্টেন		28	- 160	0.620
নিওপেণ্টেন		9.5	- 19·5	0.613

পেটোলিয়াম (Petroleum) বা খনিজ ভেল (Mineral oil)

পেট্রোলিয়াম শব্দটা Petrae মানে rock (পাথর) oleum মানে oil (তেল) থেকে এসেছে। আর এর জন্য একে খনিজ তেল বলে। খনিজ তেল পালালক শিলার (Sedimentary rocks) খাঁজে বালির সঙ্গে থাকে। খনিজ তেল প্রধানত সংপৃষ্ট হাইড্রোকার্বনের মিশ্রণ। খনিজ তেলে অস্প পরিমাণে অসংপৃষ্ট হাইড্রোকার্বনে, নাইট্রোজেন এবং সালফার ঘটিত যোগ বর্তমান থাকে। খনিজ তেল সাধারণত ভূপ্ঠের অনেক নিচে ডোম (Dome) আফুতির অডেদ্য শীলার খাঁজে বালি ও নোনা জলের (Brine water) সঙ্গে থাকে। এর সঙ্গে প্রাকৃতিক গ্যাস (Natural gas)-ও থাকে। প্রাকৃতিক গ্যাস গ্যাসীয় হাইড্রোকার্বনের মিশ্রণ যাতে মিথেন সবচেরে বেশি পরিমাণে থাকে।

প্রাকৃতিক গ্যাস ঃ প্রাকৃতিক গ্যাস পেট্রোলিয়ামের সঙ্গে পাওয়। গেলেও অনেক সময় পেট্রোলিয়াম ছাড়া এই গ্যাস পৃথিবীর অভ্যন্তরে পাওয়া যায় । প্রাকৃতিক গ্যাসে সাধারণত C_1 থেকে C_6 প্যারাফিন পাওয়া যায় । যদিও বিভিন্ন উৎস থেকে প্রাপ্ত এই গ্যাসে বিভিন্ন হাইড্রোকার্বন বিভিন্ন পরিমাণে থাকে ৷ তবে আালকেনের

আণবিক গুরুষ বাড়ার সঙ্গে সঙ্গে তার শতকরা পরিমাণও কমে আসে। প্রাকৃতিক গ্যাসে মিথেন প্রায় 80%, ইথেন 13%, প্রোপেন 3% এবং বিউটেন 1% এবং অন্যান্য আ্যালকেন খুব কম পরিমাণে থাকে। এছাড়া প্রাকৃতিক গ্যাসে নাইট্রোজেন, জলীয় বাষ্পা, কার্বন ডাই-অক্সাইড, হাইডোজেন সালফাইডও পাওয়া যায়।

প্রাকৃতিক গ্যাস রামার কাজে গ্যাসীয় জালানী হিসাবে ব্যবহৃত হয়। এছাড়া, এই গ্যাস থেকে ইথিলিন, অ্যাসিটিলিন ইত্যাদি এবং আজকাল অ্যামোনিয়া প্রস্তুতের জন্য হাইড্রোজেন ও কার্বন র্য়াক প্রস্তুত করা হয়।

প্রাক্তিক গ্যাস ও পেট্রোলিয়াম উৎপত্তির কারণঃ র্যাণও এদের উৎপত্তির সঠিক কারণ জানা নেই। তবে দুই ধরনের মতবাদ এই বিষয়ে আছে।

- (i) ধাতব কার্বাইডের উপর জলের বিক্লিয়ায় উৎপন্ন হাইড্রোকার্বনগুলি থেকে পেট্রোলিয়ামের উৎপত্তি। কিন্তু নানা কারণে এই তত্ত্বের অসঙ্গতি লক্ষ্য করা যায়।
- (ii) জলজ উদ্ভিদ ও প্রাণীর দেহ অধিক তাপে জীবাণু দ্বারা বিরোজনের ফলে পেটোলিয়ামের উৎপত্তি। প্রাগৈতিহাসিক কাল থেকে প্রচুর পরিমাণে এই সকল সামুদ্রিক উদ্ভিদ ও প্রাণী যেমন অ্যালগি, প্যাঞ্চটন, মাছ, ঝিনুক ইত্যাদি সমুদ্রের তলায় জমা হর এবং বালি, মাটি ইত্যাদি এদের মৃতদেহের উপর জমা পড়ে। ফলে এদের মৃতদেহের সঙ্গে বাতাসের সংযোগ থাকে না। লক্ষ লক্ষ বছর ধরে বাতাসের অবর্তমানে জীবাণুগুলি এদের দেহের অন্যান্য অংশ নিঃশেষিত করলেও চর্বি এবং তেল জাতীয় পদার্থের কিছু হয় না এবং এরাই কালক্রমে পেট্রোলিয়ামে র্পান্ডরিত হয় এবং বালি ও নোনা জলের সঙ্গে মাটির অনেক নিচে ডোম আফ্রতির পাহাড়ের খাঁজে আটকে থাকে। নানা কারণে এই তত্ত্বটির সঙ্গতি লক্ষ্য করা যায়।

পেট্রোলিয়াবের বৈশিষ্ট্য ও পেট্রোলিয়াম কৃপ থেকে পাওয়। পেট্রোলিয়াম সাধারণত কালো রঙের সাজ্র (Viscous) তরল। অবশ্য বিভিন্ন উৎসে পেট্রোলিয়ামের বৈশিষ্ট্যেরও পার্থক্য হয়।

পেট্রোলিরামের উপাদানঃ তিন ধরনের হাইড্রোকার্বন পেট্রোলিয়ামে পাওয়া যায়। (i) অ্যালকেন বা প্যারাফিন (ii) সাইক্রোপ্যারাফিন যাকে পেট্রোলিয়াম শিশ্পে ন্যাপথিন (Naphthenes) বলে (iii) অ্যারোম্যাটিক যৌগ।

(i) উৎসের তারতম্য অনুসারে পেট্রোলিয়ামে 30-70% অ্যালকেন থাকে। এই অ্যালকেনগুলি সরল শৃখ্যলিত বা শাখাযুদ্ধ হতে পারে। অ্যালকেনগুলি গ্যাসীয়, তরল বা কঠিন অবস্থার বা দ্রবীভূত অবস্থার থাকতে পারে।

- (ii) উৎসের তারতমা অনুসারে পেট্রোলিয়ামে 16-64% ন্যাপথিন বা সাইক্লো-প্যারাফিন থাকতে পারে। এতে মিথাইল সাইক্লোপেন্টেন, ডাই-মিথাইল সাইক্লোপেন্টেন, সাইক্লোহেক্সেন এবং মিথাইল সাইক্লোহেক্সেন ইড্যাদি পাওয়া যায়।
- (iii) 8-15% আরোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন পেট্রোলয়ামে পাওয়া বায়। বেনজিন, টলুইন, জাইলিন সমূহ ও ন্যাপথিলিন এই আরোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের প্রধান উপাদান।

এছাড়া পেট্রোলিয়ামে সালফার যৌগ মারক্যাপটান (Marcaptans), সালফাইড, নাইট্রোজেন যৌগ পিরিডিন, পাইরোল, কুইনোলিন ইত্যাদি এবং অক্সিজেন যৌগ কোহঁল, ফিনল ইত্যাদি পাওয়া যায়। অনেক পেট্রোলিয়ামে কিছু কিছু থনিজ পাওয়া যায়।

পেট্রোলিয়াম খনি খনন ঃ ভূ-তাত্ত্বিক সমীক্ষা এবং নানারকম পরীক্ষানিরীক্ষার পর যেখানে পেট্রোলিয়াম পাওয়ার সম্ভাবনা সবচেয়ে বেশি সেখানে তৈলকূপ
খনন করা হয়। যে লোহার কাঠামোর সাহায্যে কূপ খনন করা হয় তাকে ডেরিক
(Derrick) বলে। এই ডেরিকের থেকে নানা রকম খনন যস্তের সাহায্যে স্টিলপাইপ বসানো হয়, অনেকটা নলকূপ বসানোর মত। তবে এখানে ব্যাপারটা অনেক
ব্যাপক। একবার পাইপ বসাতে আরম্ভ করলে তা যতক্ষণ পর্যন্ত না তেলের শুরে
পৌচচ্ছে ততক্ষণ অবিশ্রান্তভাবে ক্রমাগত বসিয়ে যাওয়া হয়।

তেলের শুরে পাইপ পৌছে গেলে প্রাকৃতিক গ্যাসের প্রবল চাপে তেল পাইপ দিয়ে প্রবল বেগে পৃথিবীর উপরে চলে আসে। গ্যাসের চাপ কমে গেলে তেল ওঠার হারও কমে আসে, তথন তৈলকূপে বাতাস ঢুকিয়ে কৃত্রিম উপায়ে চাপ বাড়িয়ে উপরে তেল তোল। হয়।

র্থনি থেকে পাওয়া এই পেট্নোলিয়ামকে অপরিশোধিত (Crude) তেল বলে, বাতে প্রচুর জল অবদ্র (Emulsion) আকারে থাকে। এই অপরিশোধিত তেলকে তৈল ক্ষেত্র (Oil field) থেকে পাইপলাইনের সাহাযো দূরবর্তী কোন তৈল শোধনাগারে (Oil refineries) নিয়ে বাওয়া হয়। এখানে অপরিশোধিত তেলকে (যা জলের সঙ্গে অবদ্রব হিসেবে থাকে) গরম করলে অবদ্রব থেকে তেল জলের উপরে ভেসে ওঠে। এই তেলকে পাশ্প করে নিয়ে আংশিক পাতন করে বিভিন্ন তাপাংকে বিভিন্ন পদার্থ পাওয়া যায়, যাদের বিভিন্ন কাজে প্রয়োজন হয়।

আংশিক পাতনে জলমুক্ত অপরিশোধিত তেলকে প্রথমে টিউব স্টালে (Tube still) 400°C গ্রম করে সেল্ডস ও ভাল্ব (Slelves & valves) যুক্ত লম্বা

পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত পদার্থসমূহ

নাম	ऋ्टेनाब्क °C	মোটামৃটি গঠিত উপাদান C-পরমাণুর সংখ্যা	ব্যবহার
 সাইমোজেন এবং রিগোলিন 	30 পর্যস্ত	4-5	হিমায়নকারী পদার্থ, অটৈতন্যকারী পদার্থ ও জ্ঞালানী
2. গ্যাসোলিন (Straight run gasoline) বা পেটোল	30-200	5-11	বিমান ও মোটর- বানের জন্য ব্যবহৃত তরল জালানি
(i) পেটোলিয়াম ইথার	30-70	5-6	দ্রাবক
(ii) বেনজাইন	70-90	6-7	দ্রাবক হিসেবে এবং গরম শোষক ধোরার জন্য
(iii) লিগ্ৰোইন	80-120	6-8	দ্রাবক
3. কেরোসিন	200-300	12-16	আলোর জন্য এবং তরল জালানী (ন্টোভ) এবং জেট ইঞ্জিনের জালানী হিসেবে
4. গ্যাস তেল বা ডিজেল তেল	300-400	13-18	ড়িজেল ইঞ্জিনের জালানী হিসেবে
 অবশেষ তরল অনুপ্রেষ পাতনে পাওয়। য়য় 	400 উপর		
(i) পিচ্ছিলকারক তেল (Lubৃricating oil)	30	16-20	পিচ্ছিলকারী পদার্থ হিসেবে
(ii) ভেজলিন	99	18-22	মলম এবং প্রসাধন প্রস্তৃতিতে
(iii) প্যারাফিন মোম	,	20-30	মোমবাতি এবং কাগজের উপর লাগাতে
6. অবশেষ (বিটুমিন বা পিচ)	•	30-40	রাস্তার কান্সে এবং রঞ্জন পদার্থ প্রন্তুতিতে

শুদ্ধের তলার ঢেলে দেওর। হয়। 400°C-এ অপরিশোধিত তেলের বিভিন্ন উপাদানের বাষ্প শুদ্ধের উপর ওঠবার সময় ঠাণ্ডা হতে থাকবে এবং অধিক ক্ষুটনাব্দের তরল প্রথমে ঘনীভূত হবে এবং ক্রমাররে কম ক্ষুটনাব্দের তরলগুলি পরপর শুদ্ধের বিভিন্ন উচ্চতায় ঘনীভূত হবে। ফলে বিভিন্ন সেন্ড্রস থেকে বিভিন্ন তরল পাওরা বাবে। আর 400°C-এ যে পদার্থ বাষ্পীভূত হর না তা শুদ্ধের তলদেশ থেকে অবশেষ (Residue) পদার্থ হিসেবে বার হয়ে যায়।

পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত বিভিন্ন অংশকে নির্দিষ্ট কাব্ধে ব্যবহারের জন্য বিশেষভাবে পরিশোধনের (Refining) প্রয়েজন হয়। বিশেষ করে বিভিন্ন অংশে সালফার যৌগ থাকলে তা অবশাই দ্র করতে হয়। পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত গ্যাসোলিন বা পেট্রোল, কেরোসিন, ডিজেল তেল, পিচ্ছিলকারক তেল ইত্যাদিকে বিশেষভাবে পরিশোধন কর। হয় এবং বিশেষ বিশেষ পদার্থ মিশিয়ে পেট্রোলের গুণাগুল বাড়ানে। হয়।

অন্তর্গহন (Internal combustion) পেটোল ইঞ্জিনে সিলিভারে বেখানে পেট্রোলের দহন হয়, সেই সিলিণ্ডারে সংনমন অনুপাতের (Compression ratio) মান যত বাডবে ইঞ্জিনের কর্মদক্ষতা (Efficiency) তত বাডবে। পেট্রোল ইঞ্জিনের সংন্যান অনুপাতের মান যখন সর্বোচ্চ হয় তখন সিলিগুরে অগ্নি ক্ষালিঙ্গ সৃষ্টি করে পেট্রোলকে দহন করান হয়। এই অবস্থায় পেট্রোলের সমস্ত অংশ সমানভাবে অর্থাৎ সমমভাবে না জলে শেষের দিকে বিক্ষোরণ সহকারে জলে এবং এতে ইঞ্জিনে ধাতব আওয়াজের সন্টি হয়। বাকে 'নকিং' (Knocking) বলে। যে পেট্রোলের নকিং ধর্ম যত বেশি সেই পেট্রোলের কার্যক্ষমতা তত কম। অর্থাৎ সেই পেট্রোলের মান তত নিচ। নকিং যে কেন হয় তা সঠিকভাবে বলা না গেলেও এটা দেখা গেছে বে, শাখাষ্ট্র (Branched chain) প্যারাফিনের থেকে সরল শৃত্থল (Straight chain) প্যারাফিন পেট্রোলে বেশি থাকলে সেই পেট্রোলের নকিংয়ের প্রবণতা অনেক গুণু বেডে যায়। n-হেপ্টেনের নকিং ধর্ম সবচেয়ে বেশি এবং 2:2:4 ট্রাই-মিথাইল পোন্টানের যোকে আইসোঅক্টোন—iso octane বলে] নকিং ধর্ম সবচেয়ে কয়। অর্থাৎ n-হেপ্টেনের অ্যান্টিন্কিং (আখাত বারক : ধর্ম সবচেয়ে কম এবং আইসো-অক্টেনের স্বচেয়ে বেশি। n-হেপ্টেনের আাতিনকিংয়ের মান শৃন্য এবং আইসোঅক্টেনের 100 ধরা হয় এবং কোন তরল জালানীর নকিং ধর্ম আইসোঅক্টেন ও n-হেপ্টেনের যে মিশ্রণের সঙ্গে মিলে যাবে, মিশ্রণের আইসোঅক্টেনের শতকরা পরিমাণটি হবে ঐ তরল জালানীর অক্টেন নামার (Octane number)। यে তরল জালানীর অক্টেন নামার যত বাড়বে সেই তরল জালানীটি তত উপযোগী হবে।

কোন তরল জালানীর নকিং ধর্ম 40% আইসোঅক্টেন ও 60% n-হেন্টেন নিশ্রণের সঙ্গে নিলে যায় তবে ঐ তরল জালানীর অক্টেন নামার হবে 40।

পেট্রোলে ইথিলিন যৌগ এবং অ্যারোম্যাটিক যৌগ থাকলে সেই পেট্রোলের অক্টেন নাম্বার বোঁশ হয়। আবার টেট্রাইথাইল লেড $[(C_2H_5)_4Pb]$ নামে যৌগটি পেট্রোলের সঙ্গে মিশিয়ে দিলে এটি পেট্রোলকে সুষমভাবে দহনে সাহায্য করে। এতে পেট্রোলের অক্টেন নাম্বার বেড়ে যায়। ফলে এই পেট্রোলটির কার্যক্ষমতা বৃদ্ধি পায়। টেট্রাইথাইল লেড মেশানো পেট্রোল দহনে সিলিগুরে লেড ক্ষমা পড়ে। কিন্তু ইথিলিন ডাই-রোমাইড নামে একটি যৌগ ঐ পেট্রোলের সঙ্গে মিশিয়ে দিলে দহনের সময় সিলিগুরে লেড ক্ষমা না পড়ে উন্ধায়ী লেড রোমাইডে পরিণত হয়ে ইঞ্জিনের সিলিগুরে থেকে নির্গমন পাইপ (Exhaust pipe) দিয়ে বেড়িয়ে যায়।

$$Pb + Br.CH_2.CH_2Br \rightarrow PbBr_2 + CH_2 = CH_2.$$

এতে ইঞ্জিনের কার্যক্ষমতা বৃদ্ধি পায়, কিন্তু বাতাসে লেডের পরিমাণ বৃদ্ধি পেতে থাকে। ফলে পরিবেশ দ্বণ হতে থাকে। তাই আজকাল টেট্টাইথাইল লেডের পরিবর্তে পেট্টোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত বিভিন্ন সরল শৃষ্থল প্যারাফিনকে বিভিন্ন উপায়ে শাখাযুক্ত প্যারাফিনে এবং অ্যারোমাটিক যৌগে পরিবর্তন করে পেট্টোলের অক্টেন নায়ার বাড়ানো হয়।

গ্যাসোলিন পরিশোধনঃ পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত গ্যাসোলিনকে বা ভঞ্জনের (Cracking) দ্বারা প্রাপ্ত গ্যাসোলিনকে দন সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে ধুয়ে সালফার যৌগকে এবং অসংপৃত্ত হাইড্রোকার্বনকে দূর করা হয়।

গ্যাসোলিনকে কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে ধুয়ে থায়োকোহলকে সম্পূর্ণ দূর করে গন্ধ মুক্ত করা হয়। অনেক সময় কন্টিক সোডা দ্রবণের পরিবর্তে সোডিয়াম প্লামবাইট দ্রবণ দিয়ে ধুয়ে গ্যাসোলিনের থায়োকোহলকে ডাই-সালফাইডে পরিণত করা হয়, এতে গন্ধ দূর হয়।

 $2R\dot{S}H + Na_2PbO_2 + S \rightarrow R - S - S - R + PbS + NaOH.$

সোডিয়াম প্লামবাইটের পরিবর্তে কিউপ্রিক ক্লোরাইড বা সোডিয়াম হাইপো-ক্লোরাইট ব্যবহারে একই ফল পাওয়া যায়।

এইভাবে গ্যাসোলিনের গন্ধ (বিশ্রী) দূর করার পদ্ধতিকে সুইটনিং (Sweet-ning) করা বলে।

কেরোসিন পরিশোধন: কেরোসিনকে প্রথমে ঘন সালফিউরিক আ্যাসিড বিজ্ঞানিক সেতে কম্পিক সোচা এবং অক সিরে ধুয়ে পরিশোধন করা হয়) এছাটা চিত্রক সালফার ডাই-অক্সাইড দিয়ে কেরোসিনের সালফার যৌগ এবং অ্যারোম্যাটিক যৌগ দূর করা হয়। এতে কেরোসিন বর্ণহীন ও বিশ্রী গন্ধমুক্ত হয় এবং কেরোসিন জ্ঞলাকালে কম ভূসোকালি সৃষ্টি হয়।

ডি**জেল ভেল পরিশোধনঃ** তরল সালফার ডাই-অক্সাইড দিয়ে ডি**জেল** তেলকে ধুয়ে সালফার ধৌগ দূর করা হয়।

ভঞ্জন (Creaking) ঃ পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে যে গ্যাসোলিন পাওয়া যায় তার পরিমাণ 20% বেশি নয়। তাই গ্যাসোলিনের চাহিদা মেটানোর জন্য পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত উচ্চ চ্ফুটনাঙ্কের (উচ্চ আণবিক গুরুত্ব সম্পন্ন) হাইড্রোকার্বনকে বিশেষ প্রক্রিয়ায় অপেক্ষাকৃত কম চ্ফুটনাঙ্কের (কম আণবিক গুরুত্ব সম্পন্ন) হাইড্রোকার্বনে পরিণত করাকে ভঞ্জন বলে। এই ভঞ্জন অনুঘটকের সাহায়ের বা সাহায়্য ছাড়া উচ্চ তাপাঙ্কে করা হয়।

ভজন কম আণবিক গুরুত্ব সম্পন্ন — কম আণবিক গুরুত্ব + আলকিন + H2 বা C প্যারাফিন

ভঞ্জন দুরকমের হতে পারে—(i) তাপভঞ্জন (Thermal craking)
(ii) অনুঘটক ভঞ্জন (Catalytic cracking)। কোন প্যারাফিন (উচ্চ আগবিক
গুরুষ সম্পন্ন) থেকে ভঞ্জনে প্রাপ্ত পদার্থগুলি তাপমাত্রা, অনুঘটকের উপস্থিতি বা
অনুপস্থিতি, চাপ এবং প্যারাফিনের গঠনের উপর নির্ভরশীল।

ভাপভঞ্জন ঃ জালানী তেল (Fuel oil) যা ভগ্গনে প্রাপ্ত অপেক্ষাকৃত কম আগবিক গুরুত্ব সম্পন্ন প্যারাফিনকে কুগুলী আকৃতি পাইপে 400—600°C-এ এবং অধিক চাপে (50 – 1000 পাউগু প্রতি বর্গ ইণ্ডি) তাড়াতাড়ি উত্তপ্ত করে বিক্রিয়া কক্ষে ঢেলে দেওয়া হয়। এখানে বিক্রিয়াটি সম্পূর্ণ হয়। পরে ভগ্গনকৃত তরলকে আংশিক পাতন করে গ্যাসোলিন ইন্ড্যাদি বিভিন্ন তরল জ্ঞালানীকে পৃথক করা হয়।

উচ্চ তাপাৰ্ল্ডে কেরোসিন তেলকে তাপ ভঞ্জনে গ্যাসীর জ্ঞালানীতে পরিণত কর। স্বান্ধ, স্বা আমাদের রসায়নাগারে গ্যাস বার্নারে ব্যবহার কর। হয়। আজকাল কেরোসিনের পরিবর্তে পেট্রোলকে তাপ ভন্ধনে গ্যাসীর জ্ঞালানীতে পরিণত করে গ্যাস বার্নারে ব্যবহার করা হচ্চে।

অনুঘটক ভঞ্জন ঃ তাপভঞ্জনের থেকে অনুঘটক ভঞ্জন অনেক বেশি উপবোগী। অনুঘটক ভঞ্জন অনুঘটকের উপস্থিতিতে অনেক কমচাপে করা যায় এবং এতে অবাঞ্চিত পদার্থের উৎপাদন অনেক কম হয়। অনুঘটক হিসেবে প্রকৃতিতে প্রাপ্ত বিশেষ ধরনের মাটি বা কৃষ্টিম উপায়ে প্রস্তুত আালুমিনা সিলিকা মিশ্রণ বাবহার করা হয়। অনুঘটককে মিহি গুড়ো অবস্থায় ভঞ্জনে বাবহার করা হয়, যাতে ভঞ্জনের পর অনুঘটক উৎপন্ন তরলের সঙ্গে বেড়িয়ে আসতে পারে। এই অনুঘটককে পৃথক করে, সঞ্জিয় করে পুনরায় বাবহার করা যায়। অনুঘটক ভঞ্জন দ্বারা প্রাপ্ত তরলকে আংশিক পাতনে গ্যাসোলিন ইত্যাদিকে পৃথক করা হয়।

ভঞ্জনের দ্বারা প্রাপ্ত বিভিন্ন গ্যাসীয় হাইড্রোকার্বন থেকে নানাপ্রকার প্রয়োজনীয় জৈব যৌগ প্রস্তুত করা যায়। যাদের আমরা পেট্রো রাসায়নিক যৌগ (Petro chemicals) বিল ।

সংশ্লেষণ পেট্রোলা (Synthetic petrol)ঃ পৃথিবীতে পেট্রোলিয়ামের সক্তর সীমিত। কিন্তু দৈনন্দিন প্রয়োজনে (মোটরযান, জেটবিমান ইত্যাদির জন্য) প্রতিদিনই পেট্রোলের চাহিদা প্রচুর পরিমাণে বেড়ে যাচ্ছে। এই চাহিদা প্রণের জন্য বিভিন্ন উপারে পেট্রোল সংশ্লেষণ করা হয়। (i) কম তাপমান্রায় কয়লাকে কার্বোনাইজেশান করে (Low temperature carbonization) (ii) ফিসার ট্রপঙ্গ পদ্ধতি দারা (Fisher Tropsch Process) (iii) বাজিয়াস পদ্ধতি বা কয়লার হাইজ্যোজিনেশান দারা (Bergious Process or Hydrogenation of coal)।

- (i) কম তাপমান্তার (300° 500°C) করলাকে কার্বোনাইজেশান (অন্তর্ধ্ম পাতন) করে বে আলকাতরা (Tar) পাওরা বার তাতে প্যারাফিন হাইড্রোকার্বন প্রচুর পরিমাণে থাকে। এই আলকাতরাকে আংশিক পাতনে গ্যাসোলিন, ডিজেল তেল ইত্যাদি পাওরা বার।
- (ii) ফিসার ট্রপদ্য পদ্ধতিতে উত্তপ্ত কয়লার মধ্য দিয়ে জলীর বাষ্প পাঠিয়ে বে ওয়াটার গ্যাস উৎপন্ন হয় তার সঙ্গে অর্থেক আয়তন হাইড্রোজেন গ্যাস মেশালে তাকে সংক্ষেষণ গ্যাস (Synthetic gas) বলে। এই সংক্ষেষণ গ্যাসকে $200^\circ-300^\circ\text{C-}$ এ বায়ুমগুলীর চাপে বা তার অধিক চাপে অনুঘটকের উপর পরিচালিত করে যে উৎপন্ন বন্ধু পাওয়। যায় তাকে আংশিক পাতনে গ্যাসোলিন,

ডিজেল, কেরোসিন ইত্যাদি পাওয়া বায়। অনুঘটক হিসেবে ধাতব কোবাপ্টের গড়ো, থোরিয়া (ThO_a) কিসেলগারের সঙ্গে বাবহার করা হয়।

$$C+H_2O \rightarrow CO+H_2$$
 (ওরাটার গ্যাস)
$$CO+H_2+H_2 \rightarrow CO+2H_2$$
 (সংশ্লেষণ গ্যাস)
$$2Co+CO+H_2 \rightarrow Co_2C+H_2O$$

$$nCo_3C+nH_2 \rightarrow 2nCo+C_nH_{2n}$$
 (অলিফিন যৌগ)
$$C_nH_{2n}+H_3 \rightarrow C_nH_{2n+2}$$
 (প্যারাফিন)

বার্জিয়াস পদ্ধতি ঃ এই পদ্ধতিতে কয়লাকে গুড়ো করে উচ্চ স্ফুটনাব্দের তেল (যা পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে পাওয়া যায়) বা গুরুভার তেল (Heavy oil) দিয়ে মেখে লেইয়ের মত করা হয় । 250 বায়ুমগুলীয় চাপে 400° — 500°C-এ এবং অনুঘটকের উপস্থিতিতে কয়লার এই লেইকে হাইড্রোজেন দিয়ে হাইড্রোজিনেশান করা হয় । এতে যে তরল পদার্থ উৎপন্ন হয়, তাকে আংশিক পাতনে পেট্রোল, মধ্যম গুরুভার সম্পন্ন তেল (Middle oil) এবং গুরুভার তেল পাওয়া যায় । অনুঘটক হিসেবে কৈব টিন যোগ এবং মলিবডেনাম যোগ বাবহার করা হয় । মধ্যম গুরুভার তেলকে ভঞ্জনে অধিক পরিমাণে পেট্রোল পাওয়া যায় এবং গুরুভার তেল কয়লা গুড়োর সঙ্গে মিশিয়ে লেই প্রস্তুত করা হয় ।

বে দেশে প্রতুর পরিমাণে ভালে। জাতের কয়না আছে সেই দেশে সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে পেট্রোল প্রত্নৃত সম্ভব।

অসংপ্তক হাইডোকার্বন সমূহ (Unsaturated Hydrocarbons)

ভালিফিনসমূহ বা ভাগালিকন সমূহ বা ভাগালকাইলিন সমূহ (Olefins, Alkenes or Alkylenes) ঃ একটি বিবন্ধ বা বিষোজক (Double Bond) বিশিষ্ঠ অ্যানিফ্যাটিক হাইড্রোকার্বনকে অলিফিন বলে। ইথিলিন হল সরলতম অলিফিন ($CH_2 = CH_2$) এবং এই সমগণীয় শ্রেণীকে 'ইথিলিন গোষ্ঠী বা শ্রেণী' বলে। ইথিলিন শ্রেণীর সাধারণ সংকেত C_nH_{2n} । এই শ্রেণীকে অনেক সময় 'অলিফিন বা অ্যালিকন শ্রেণীও বলা হয়। আর এই শ্রেণীতে অবস্থিত বিষোজককে 'ইথিলিন ষোজক বা বন্ধ' অথবা 'অলিফিন ষোজক' বলে।

ইথিলিন শ্রেণীর যৌগগুলি অ্যালকেনের থেকে রাসায়নিক বিভিয়ার বেশি সভিয় এবং নিম্নতর সদস্যদের কোল গ্যাসে অস্প পাওয়া যায় এবং প্রকৃতিতে খুবই ক্ম পাওয়া যায়। কিন্তু পেট্রোলিয়ামের জ্যাকিং-এ (Craking) এই শ্রেণীর সদস্যদের শ্রুর পরিমাণে পাওয়া যায়।

নামকরণ

সাধারণ পদ্ধতিঃ এই শ্রেণীর প্রথম তিনটি সদস্যদের (C_2 থেকে) নামকরণে সমসংখ্যক কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট অ্যালকেনের (Alkane) নামের শেষ অংশ 'এন' (ane) বদলে ইলিন (ylene) বসিয়ে করা হয়। বেমন,

 C_3H_6 ইথেন (Ethane) C_2H_4 ইথিলিন (Ethylene) C_8H_6 প্রোপেন (Propylene) C_4H_{10} (Butane) C_4H_6 বিউটিলিন (Butylene)

বিবোজকের অবস্থানের তারতম্য থেকে উত্ত সমাবয়বের নামকরণে বিযোজকের অবস্থান গ্রীক অক্ষর λ , β , γ , δ ইত্যাদি দিয়ে সুনির্দিন্ট করা হয়। মুক্ত শৃঞ্গলের যে প্রান্তিক কার্বন পরমাণুর নিকটে বিবোজক অবস্থিত সেই কার্বন পরমাণু থেকে ক্রমান্বরে λ , β , γ ইত্যাদি সংখ্যা দিয়ে কার্বন পরমাণুগুলিকে সুনির্দিন্ট করা হয়। এখন মে কার্বন পরমাণু থেকে বিবোজক শুরু সেই কার্বন পরমাণু যে অক্ষর দিয়ে চিহ্নিড সেই অক্ষর দিয়ে বিযোজকের অবস্থান সুনির্দিন্ট কর। হয়।

আর এক পদ্ধতিতে ইথিলিনকে মূল যৌগ ধরে এই গ্রেণীর অন্যান্য সদস্যদের ইথিলিনের জাতক ধরা হয়। যেমন,

 $CH_{3} \cdot CH = CH_{2}$ $CH_{3} \cdot CH = CH \cdot CH_{3}$ মিথাইল ইথিলিন S-ডাই-মিথাইল ইথিলিন $(CH_{3})_{2} \cdot C = CH_{2}$ $(C_{2}H_{5})_{2} \cdot C = CH \cdot C_{2}H_{5}$ as-ডাই-মিথাইল ইথিলিন দ্বাই-ইথাইল ইথিলিন

আ্যালকাইল মূলকণুলি একই কার্বন পরমাণুতে যুক্ত থাকলে তাকে অসময়িত (Asymmetrical) এবং বিভিন্ন কার্বন পরমাণুযুক্ত থাকলে তাকে সময়িত (Symmetrical) বলে। অবশ্য এক্ষেয়ে অ্যালকাইল মূলক অভিন্ন হওয়া দরকার। অসমমিতকে asy দিয়ে এবং সম্মিতকে s বা sym দিয়ে চিহ্নিত করা হয়।

IUPAC পৃদ্ধতি ঃ এই পদ্ধতিতে নামকরণে বিষোজক সমেত সবচেয়ে দীর্ঘ কর্বন শৃংথলটি নির্পণ করতে হবে এবং ঐ শৃষ্থলে ষত সংখ্যক কার্বন পরমাণু আছে তত সংখ্যক কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট আলেকেনের নামের শেষ অংশে 'এন' (ane)-এর স্থানে 'ইন' (ene) বসালে নামকরণ সম্পূর্ণ হবে। সমাবয়ব সদস্যদের নামকরণে

ছিষোজকের বা অ্যালকাইল মূলকের অবস্থান সংখ্যা ছারা সুনিদিক্ট করা হয়। এ ক্ষেত্রে সে প্রান্তিক কার্বন পরমাণুর নিকটে থিষোজকের অবস্থান সেই প্রান্তিক কার্বন পরমাণু থেকে শৃষ্পলের অন্যান্য কার্বন পরমাণুদের ক্রমান্বরে 1, 2, 3 ইত্যাদি ছারা সুনিদিক্ট করা হয়। আর ছিযোজকটি যে সংখ্যক কার্বন পরমাণু থেকে শৃরু সেই সংখ্যাটি অলিফিন যৌগটির সামনে বা 'ইন' (ene)-এর আগে বসালে নামকরণ সম্পূর্ণ হবে।

আগে অনেক সময় দিয়োজকের অবস্থান গ্রীক অক্ষর △ দিয়ে বোঝান হত।
এক্ষেত্রে দিয়োজক যত সংখ্যক কার্বন পরমাণু থেকে শুরু △-র ডানদিকের মাথায় সেই
সংখ্যাটি বসান হত।

$$\mathrm{CH_s}$$
 $\overset{\mid}{}$ $\mathrm{CH_s} \cdot \mathrm{CH_s} \cdot \mathrm{CH_s} \cdot \mathrm{CH_s}$ $\overset{\mid}{}$ $\mathrm{CH_s}$ $\overset{\mid}{}$ $\mathrm{CH_s}$

প্রস্তুতের সাধারণ পদ্ধতিসমূহ

খন সালফিউরিক বা ফদফোরিক আাসিডের ন্যার নিরুদকের উপশ্ছিতিতে
 প্রাথমিক কোহলকে উত্তপ্ত করলে অলিফিন পাওয়া য়য়।

$$CH_3 \cdot CH_2OH \xrightarrow{-H_2O} CH_2 = CH_2$$

বিতীয়ক বা তৃতীয়ক কোহলের ক্ষেত্রে ঘন সালফিউরিক আাসিডের পরিবর্তে লঘু

আ্যাসিড ব্যবহার করা হয়, কারণ ধন অ্যাসিড ব্যবহারে অলিফিন বহুলীভূত (Polymerised) হয়ে পড়ে। সালফিউরিক অ্যাসিডের পরিবর্তে কোহল বাষ্পকে উত্তপ্ত (250°—300°C) আলে্মিনার উপর প্রবাহিত করে অ্যালিফিন প্রস্তৃত করা বায়।

$$CH_3 \cdot CH_2OH \xrightarrow{Al_2O_3} CH_2 = CH_2 + H_2O$$

 আালকাইল হ্যালাইডকে কিন্টক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে আলিকিন পাওয়া য়য়।

$$CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 Br + KOH \longrightarrow CH_3 \cdot CH = CH_3 + KBr + H_2O$$
 প্রোপাইল রোমাইড প্রোপিন

এই পদ্ধতিতে প্রাথমিক হ্যালাইডের থেকে দ্বিতীয়ক বা তৃতীয়ক হ্যালাইডের ক্ষেত্রে অধিক প্রযোজ্য এবং বেশি পরিমাণে অলিফিন উৎপাদিত হয়।

3 (i) Vic ডাই-হালে। যৌগকে মিথানলের উপস্থিতিতে দল্তঃরক্ষ দিয়ে বিক্রিয়। করালে অ্যালাকন পাওয়া যায়

(ii) Gem ডাই-হ্যালো যৌগের মিথানলের দুবণকে দন্তঃবস্ত দিয়ে উত্তপ্ত কর**লে** আ্যালকিন পাওয়া যায়।

$$CH_3 \cdot CH_3 \cdot CHBr_3 + Zn \longrightarrow CH_3 \cdot CH = CH_2 + ZnBr_3$$

4. প্লাটিনাম চূর্ণ বা নিকেল চূর্ণ অনুষ্টকের উপস্থিতিতে অ্যালকাইন বৌগকে আংশিক হাইড্রোজিনেশান দিয়ে অ্যালকিন প্রস্তুত করা যায়।

$$R \cdot C \equiv CH + H_2 \xrightarrow{Ni} R \cdot CH = CH_2$$

धर्म

সাধারণ ধর্ম ঃ দুটি থেকে চারটি কার্বন পরমাণুবিশিষ্ট আলিকিনগুলি গ্যাসীর পদার্থ, C_{16} থেকে C_{15} পর্বস্ত আলিকিনগুলি তরল পদার্থ, C_{16} থেকে উপরের দিকের আলিকিনগুলি কঠিন পদার্থ। আলিকিনগুলি জলে অদ্রাব্য এবং জলের চেরে হালক।। এই শ্রেণীর সদস্যরা বাতাসে ধোঁরাযুক্ত দীপ্তিমান শিখার জলে। সমসংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট আলেকিনগুলি আলকেনের থেকে বেশি উবারী। আশ্বিক গুরুত্ব বৃদ্ধির সঙ্গে এই শ্রেণীর সদস্যদের গলনাক্ত, ক্ষুটনাক্ত, ঘনত্ব বৃদ্ধি পার।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ বিবোজক থাকার জন্য এই শ্রেণীর সদস্যরা বেশ সন্ধির এবং যুত যৌগ সৃষ্টি করে। অবশা বিষেত্রক থাকা সত্ত্বেও প্রতিন্থাপিত বিক্লিয়া করে। দ ইলেকট্রন থাকে বলে অ্যালাকিনগুলি এত সক্রিয়। যুত যৌগ বিক্লিয়াকালে আ্রালাকিনগুলি ট্রাইগোনাল (Trigonal) অবস্থা থেকে টেট্রাগোনাল (Tetragonal) অবস্থা উপনীত হয়। অ্যালাকিনের বিক্লিয়াগুলিকে তিন ভাগে ভাগ করা যায়। 1. যুত যৌগ গঠন বিক্লিয়া (Additive reaction), 2. জারণ বিক্লিয়া (Oxidation reaction), 3 বহুগুণন বা বহুলীভবন বিক্লিয়া (Polymerisation)।

যুত্ত যোগ গঠন বিক্রিয়া

1. হাইড়োজেন সংযোগঃ 120°—150°C-এ কালো প্লাটিনাম বা প্যালাডিয়াম অথবা 200° – 250°C-এ নিকেল চূর্ণ অনুঘটকের উপস্থিতিতে অ্যালকিন বৌগ এক অণু (Mole) হাইড্রোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে আলকেন উৎপদ্ম করে।

$$R \cdot CH = CH_2 + H_2 \longrightarrow R \cdot CH_3 \cdot CH_3$$
.
 $CH_3 = CH_2 + H_3 \longrightarrow CH_3 \cdot CH_3$.

জৈব যৌগে অবস্থিত বিধোজকে হাইড্রোজেন যুক্ত করার বিক্রিয়াকে হাইড্রো-জিনেশান বলে।

2. **ত্থালো**রজন সংবোগ ঃ হ্যালোজেনের সঙ্গে আলিকন সহজেই বিক্রিয়া করে ভাই-হ্যালো যুত যোগ উৎপল্ল করে। হ্যালোজেনের মধ্যে ক্লোরন সবচেয়ে সক্রিয় এবং আয়োডিন সংক্রের ক্ম সক্রিয়।

$$R \cdot CH = CH_2 + X_2 \longrightarrow R \cdot CHX \cdot CH_2X$$
 $CH_3 \cdot CH = CH_2 + Cl_2 \longrightarrow CH_3 \cdot CH \cdot Cl \cdot CH_2 \cdot Cl$
প্রোপিলন 1.2 ডাই-ক্লোরোপ্রোপেন
 $CH_2 = CH_2 + Br_2 \longrightarrow Br \cdot CH_2 \cdot CH_2Br$.

রোমিন অণুর প্রয়োজন অনুসারে ইথিলিন অণুর ইলেক্টোমেরিক পরিবর্তন হবে। ফলে একটি কার্বন পরমাণু বিষোজকে অবস্থিত একটি সমযোজকের ইলেক্টান যুগল (Pair) নিজের আয়ত্তে নিয়ে ফেলে। ফলে এই কার্বন পরমাণুটি ঋণাত্মক আধানে আহিত (Charged) হবে। আর অপর কার্বন পরমাণুটি ধনাত্মক আধানে আহিত হবে।

$$CH_3 - CH_2 \longrightarrow \overline{C}H_2 - \overline{C}H_3$$

এখন রোমিন অণু ইথিলিনের দিকে অগ্রসর হলে পরস্পর পরস্পরকে প্রজাবিত করবে এবং অবশেষে সংক্রমণ জটিল যৌগে (Transition complex) পরিণ্ড হবে। বা নিম্নলিখিতভাবে ভেকে যাবে।

$$\bigcap_{Br-Br+\stackrel{\leftarrow}{C}H_2-CH_2-\longrightarrow Br+Br\ CH_2} \cdot \stackrel{\leftarrow}{C}H_2$$

রোমাইড আয়ন এখন ধনাত্মক আধানে আহিত কার্বন পরমাণুর সঙ্গে হয়ে যৌগ উৎপল্ল করবে।

$$Br \cdot CH_2 \cdot \overset{+}{C}H_2 + \overset{-}{Br} \longrightarrow Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 Br.$$

3. HX অ্যাসিড সংযোগঃ অ্যালকিন হ্যালোজিনিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিজিয়া করে যুত্ত যোগ গঠন করে।

$$CH_2 = CH_2 + HX \longrightarrow Cil_a \cdot CH_2X$$
.

বিক্রিয়। করার হারের ক্রম হবে HI>HBr>HCl>HF। অর্থাং হাইড্রো-আয়োডিক অ্যাসিড খুব সহজে এবং দুত বিক্রিয়। করবে।

এখন অসমঞ্জস বা বৈসাদৃশ্য (Unsymmetrical) আলফিনের ক্ষেত্তে হ্যালোজিনিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় দুপ্রকার যৌগ উৎপল্ল হতে পারে। বেমনপ্রোপিলিনের সঙ্গে হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় প্রোপাইল আয়োডাইড বা আইসোপ্রোপাইল আয়োডাইড গঠন করবে।

$$CH_3.CH : CH_2 + HI \longrightarrow CH_3.CH_2.CH_2I$$
 ···(A)

$$CH_8.CH = CH_2 + HI \longrightarrow CH_3.CHI.CH_3$$
 ···(B)

অসমমিত অলিফিনের ক্ষেত্রে উপরোক্ত দুইটি বিক্লিয়ার মধ্যে কোনটি হবে অথবা কোনটি প্রাধান্য পাবে তার জন্য রুশ বিজ্ঞানী মার্কোনিকফ (Markownikoff) একটি সূত্র দেন, যা মার্কোনিকফ সূত্র নানে পরিচিত। 'দ্বিবন্ধ যুক্ত কার্বন পরমাণুর মধ্যে যাতে কম সংখ্যক হাইড্রোজেন বর্তমান যোগদীল হস্তুর (Addendum) ঝণাত্মক অংশটি সেই কার্বনে যুক্ত হবে।' হ্যালোজিনিক অ্যাসিডের (যোগদীল বস্তু) ঝণাত্মক অংশ হলো হ্যালাইড এবং এই হ্যালাইড অংশ প্রোপিলনের দ্বিতীয় কার্বনে যুক্ত হবে, কারণ দ্বিবন্ধ যুক্ত কার্বন পরমাণুর মধ্যে এই কার্বনে হাইড্রোজেনের সংখ্যা কম বলে। অতএব প্রোপিলনের সঙ্গে হাইড্রোআরোডিক বিক্লিয়ার দ্বিতীয় বিক্লিয়াটি (B) প্রাধান্য পাবে !

ৰ্ষাপও মাৰ্কোনিকফ সূৰ্যটি অভিজ্ঞতালন্ধ তবুও এটিকে একটি তত্ত্বের উপর প্রতিষ্ঠা করা বার ।

$$\stackrel{+\delta}{H} - \stackrel{-\delta}{X}$$
 $\stackrel{\frown}{CH_2} \stackrel{-}{\sim} \stackrel{-}{CH_2} - \stackrel{-}{CH_3}$

 $\overset{-\delta}{X} - \overset{+\delta}{H} + \overset{-}{C}H_{\alpha} - \overset{+}{C}H_{\alpha} - \longrightarrow CH_{\alpha}.CH_{\alpha}. + X \longrightarrow CH_{\alpha}.CH_{\alpha}X.$

এখন প্রোপিলিনের ক্ষেত্রে ইলেকুটোমেরিক পরিবর্তন দুভাবে হতে পারে। যেমন,

এখন মিথাইল মূলকটি ইলেক্ট্রনকে বিকর্ষণ (Repel) করে, ফলে (A) অনুষায়ী ইলেকট্রোমেরিক পরিবর্তন হবে এবং প্রোপিল্ন ও হাইড্রোআয়োডিক আাসিডের বিক্রিয়ার আইসেপ্রোপাইল আয়োডাইড উৎপন্ন হবে।

এখন যে কোন সমের (Polar) যৌগ HX মার্কোনিকফ সূত অনুসারে অলিফিনে যৰ হবে।

পার-অক্সাইডের ক্রিয়া (Peroxide effect) ঃ পার-অক্সাইড (বেনজইল পার-অক্সাইড) বা অক্সিজেনের উপস্থিতিতে হাইড্রোরোনিক অ্যাসিড অলিফিনের সঙ্গে এমন ভাবে বিভিন্ন। করে যা ার্কোনিকফ সূত্র অনুসারে যেভাবে হওয়ার কথা তার বিপবীতভাবে ঘটে। এরপ বিক্রিয়াকে পার-অক্সাইডের ক্রিয়া বা অন্বাভাবিক (Abnormal) সংযোগ বলে। হাইড্রোক্লোরিক, হাইড্রাঞ্লোরিক এবং হাইড্রো-আয়োডিক আসিড অম্বাভাবিক বিক্লিয়া ঘটার না।

এই বিক্রিয়ার বিক্রোবিধি (Mechanism) মৃত্তমূলকের (Free radical) প্রারা সম্প্রা হয় বলে মনে করা হয়। গার-অক্সাইড প্রারা মুক্তমূলক সৃষ্টি হয়।

$$(C_6H_6\cdot CO_2)_2 \rightarrow 2C_6H_6\cdot COO'$$

 $C_6H_6COO' \rightarrow C_6H_6' + CO_2$
 $C_6H_6' + HBr \rightarrow C_6H_6 + Br'$

RCH = CH₂ + Br' -> R.CH.CH.Br --- > R.CH₂CH₂Br + Br' R CH = CH2-এর সঙ্গে রোমিন শ্রেষ্পুলকের বিভিয়ার R.CH.CH2Br (I) এবং RCH Br. ĊH2 (11)—এই দু প্রকার মৃত্তমূলক উৎপন্ন হতে পারে, কিন্তু 1 নং মৃত্তমূলকটি II নং মৃত্তমূলকের থেকে অধিকতর স্থায়ী এবং I নং মৃত্তমূলকটি উৎপন্ন হতে কম শতি প্রয়োজন হয় বলে, পার-অক্সাইডের ক্রিয়ায় রোমিন I নং মুভমুলকটি উৎপদ্ম করবে, যা HBr-এর সঙ্গে R CH2CH2. Br এবং Br সূত্রমূলক উৎপদ্ম করবে। অর্থাৎ মার্কোনিকফ সূত্রের বিপরীত দিকে বিক্রিয়া করবে।

4. **হাইপোহ্যালাস অ্যাসিড সংযোগ** ঃ হাইপোক্লোরাস বা হাইপো-রোমাস অ্যাসিডের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে অনিফিন যুত যৌগ উৎপন্ন করে।

ক্লোরোহাইড্রিন

HOX অ্যাসিডের হ্যালোজেন (X) হাইড্রব্সিল মূলকেব পরিপেক্ষে ধনাত্মক এবং এই বিক্রিয়াটি মার্কোনিকফ সূত্র মেনে চলে।

5. সালফিউরিক অ্যাসিড সংযোগ ঃ মার্কোনিকফ স্থানুসারে অলিফিন ঘন সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া করে আলকাইল হাইড্রোজেন সালফেট নামে যুত যৌগ উৎপন্ন করে

জারণ বিক্রিয়া

6. **অক্সিজেন সংযোগ**ঃ পার-জ্যাসিডের (পারবেনজোয়িক বা মনোপার-খ্যালিক আসিড) সাহায্যে অলিফিনের দ্বিবন্ধকে অলিফিন অক্সাইডে পরিবর্তন করা বায়। এই অক্সাইডকে এপক্সাইড (Epoxide) বলে।

7- ওকোন সংযোগঃ অলিফনের দ্বণের (নিজিয় দ্রাবক মাধ্যমে) মধ্যে ওজোন পরিচালিত করলে অলিফিনের দ্বিবদ্ধে ওজোন সংযোগ হয়ে ওজোনাইড নামে এক যুত যৌগ গঠন করে। মুক্ত অবস্থায় এই ওজোনাইড যৌগগুলি সাধারণত বিস্ফোরক পদার্থ।

$$R_2C = CHR' + O_3 \rightarrow R_2C - O - CHR'$$

$$\begin{vmatrix} & & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

এই ওজোনাইডকে জল দিয়ে (আর্দ্র বিশ্লেষণে) উত্তপ্ত করলে ওজোনাইড ভেকে গিয়ে আলেডিহাইড, কিটোন বা উভয় যৌগ উংপন্ন করে এবং এতে হাইড্রোজেন পার-অক্সাইডও উৎপন্ন হয়।

$$\begin{array}{c|c} R & C - O - C \\ R & H + H_2O \rightarrow R \\ O - - O & H \end{array}$$

দন্তঃরজ দিয়ে ওৎপশ্ন হাইড্রোজেন পার-অক্সাইডকে বিনষ্ট করা হয়। তা না করলে হাইড্রোজেন পার-অক্সাইড উৎপশ্ন অ্যালডিহাইডকে জারিত কয়ে কার্বক্সিল অ্যাসিডে পরিণত করবে।

অলিফিনে ওজোন সংযোগ ও আর্দ্র বিশ্লেষণকে ওজোনোলিসিস (Ozonolysis) বিক্রিয়া বলে। এই বিক্রিয়া দিয়ে অজ্ঞাত অলিফিনের ন্বিবন্ধের অবস্থান সনাক্ত করা বার।

8. য়ৢয় জারক জেবেয়র ক্রিয়াঃ (i) অলিফিনগুলি বেশ সঞ্জিয় এবং মৃদু জারক দ্রব্যের দারা অলিফিনের দিবদ্ধের জাষগায় জারিত হয়ে গাইকলে (ভাই-হাইভ্রিক কোহল) পরিণত হয়।

HO.CH .. CH . OH

ইথিলিন গ্লাইকল

(ii) মধ্যম জারকদেব্যের ক্রিয়া ঃ উত্তপ্ত ক্ষারীয় পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ অলিফিনকে জারিত করবে এবং এতে অলিফিন দ্বিবন্ধের জায়গা থেকে ভেঙ্গে গিয়ে অ্যালডিহাইড, কিটোন বা অ্যাসিডে পরিণত হবে।

$$CH_{3} \cdot CH = CH_{3} \xrightarrow{[O]} CH_{3} \cdot COOH + HCOOH$$

$$CH_{3} \longrightarrow C = CH_{2} + \xrightarrow{[O]} (CH_{3})_{2}C = O + HCOOH$$

9. সমাবয়বীকরণ (Isomerisation) ঃ অলিফিনকে 500°—700°С-এ বা অ্যালুমিনিয়াম সালফেটের (অনুঘটক) উপস্থিতিতে 200°—300°С-এ উত্তপ্ত করলে সমবাবয়ব অলিফিন উৎপন্ন হয়।

$$CH_{s} \cdot CH_{2} \cdot CH = CH_{s} \longrightarrow (CH_{s})_{2} \cdot C = CH_{s}$$
 $(CH_{s})_{2} \cdot CH \cdot CH = CH_{2} \longrightarrow (CH_{s})_{2} \cdot C = CH \cdot CH_{s}$
3-গিথাইল বিউট-1-ইন

বছগুণন বা বছলীভবন বিক্রিয়া

উপযুক্ত প্রভাবকের উপস্থিতিতে উচ্চ তাপাঞ্চকে বহু অলিফিন অণু পরস্পারের সঙ্গে যুক্ত হয়ে উচ্চ আণতিক গুরুত্ব সম্পন্ন অণু সৃষ্টি করে। এই বিক্রিয়াকে বহু গুণন বা বহুলীভবন বিক্রিয়া (Polymerisation reaction) বলে এবং উৎপন্ন পদার্থকে পলিমার (Polymer) বা বহুগুণন পদার্থ বা বহুলীভূত পদার্থ বলে।

$$nCH_2 = CHR \longrightarrow (-CH_2 \cdot CH -)_n$$
 | R
$$nCH_2 = CH_2 \longrightarrow (-CH_2 \cdot CH_2 -)_n$$
 পলিখিন

দ্বিদ্ধ বা দ্বিযোজকের সনাক্তকরণ (অসংপ্রক্তের পরীক্ষা):

- (i) কোন জৈব যোগে দিবক বা বিবন্ধের সনাস্তকরণের জন্য যোগটি জলীয় দ্রবণে (বাজলে প্রলম্বিত অবস্থার রেখে) সোডিয়াম কার্বনেট মিশ্রিত পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেটের দ্রবণ সহযোগে ঝাঁকালে পারম্যাঙ্গানেটের বেগুনীবর্ণ বর্ণহীন হয়ে পড়ে। অন্য কোন বিজ্ঞারণমূলক (Reducing radical) উপস্থিত থাকলে এই পরীক্ষা করা যায় না। এই পরীক্ষাকে বায়ারের পর্নক্ষা (Bayer's test) বলে।
- (ii) অসংপৃত্ত হাইড্রোকার্বন যৌগের কার্বন টেট্টাক্লোরাইড দ্রবণে 5% রোমিন দ্রবণ (কার্বন টেট্টাক্লোরাইডে) যোগ করলে রোমিনের বর্ণ বর্ণহীন হবে।

দ্বিবন্ধের অবস্থান নির্ণয়ঃ (1) ওজোনের সঙ্গে অলিফিনের বিক্রিয়য় উৎপন্ন ওজোনাইডকে আর্দ্র বিশ্বেষণ করলে অ্যালিডিহাইড বা কিটোন বা উভর পদার্থ উৎপন্ন হয়। এক্ষেত্রে বিবন্ধ যুক্ত কার্বন পরমাণু কার্বনিল মূলকে পরিণত হয়। উৎপন্ন কার্বনিল যোগ বা যোগগুলি সনাক্ত করলে সহজে বিবন্ধের অবস্থান নির্ণয় করা যায় চ

$$\begin{array}{c} R \\ R^{3} \\ \end{array} > C = C \\ \\ C \\ R^{3} \\ + O_{3} \\ \longrightarrow \\ R^{1} \\ \end{array} > \begin{array}{c} C \\ \\ C \\ \end{array}$$

এখন $R=R'=R^s=R^s$ (আলেকাইলম্লক) হলে একপ্রকার কিটোন পাওরা $R = R = R + R^s = R^s$

 $R^2 = R^3 = H$ হলে কিটোন RR, C = O এবং HCHO উৎপন্ন হয়।

(2) উত্তপ্ত ক্ষারীয় পটাশিরাম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ আশিফিনকে জ্ঞারিত করে কার্বিক্সল অ্যাসিড বা কিটোনে পরিণত করে। এক্ষেত্রে দ্বিবদ্ধযুক্ত কার্বন পরমাণু কার্বিক্সল মূলকে বা কার্বনিল মূলকে পরিণত হয়।

$$R > C = C < R^2 \quad [O] \quad R > C = O + R^2 \cdot COOH.$$

উংপল্ল কার্বাস্থল এবং কিটোন যৌগকে সনান্ত করলে সহজে দ্বিবন্ধের অবস্থান নির্ণয় করা যায়।

ইথিলিন, ইথিন (Ethylene, Ethene) C ু H ্ব.

আলেকিন বা অলিফিন গোষ্ঠীর প্রথম সদস্য । প্রাকৃতিক ও কোল গ্যাসে ইথিলিন পাওয়া যায় । কাঠের অশুর্ধ্য পাতনে উৎপন্ন গ্যাসেও ইথিলিন বর্তমান । ইথিলিনকে অলিফিয়েন্ট (Olifiant) গ্যাসও বলা হয়, কারণ ক্লোনিন, ব্লোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার ইথিলিন তেলের মত তরল পদার্থ উৎপন্ন করে ।

অলিফিন প্রস্থৃতির সাধারণ পদ্ধতি দিয়ে ইথিলিন প্রস্তুত করা যায়। ইথাইল কোহলের সঙ্গে অতিরিক্ত ঘন সালফিউরিক আাসিডেব বিক্রিয়ায় রসায়নাগারে ইথিলিন প্রস্তুত করা হয়। ঘন সালফিউরিক আাসিডেব পরিবর্তে সিরাপী ফসফোরিক আাসিডে ব্যবহার করা যায়। অ্যাসিড নিরুদকের (Dehydrating agent) কাজ করে। 100°C-এ ইথাইল কোহল সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট ও জল উৎপন্ন করে। ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট 170°C-এ বিভক্ত হয়ে ইথিলিন ও সালফিউরিক উৎপন্ন করে।

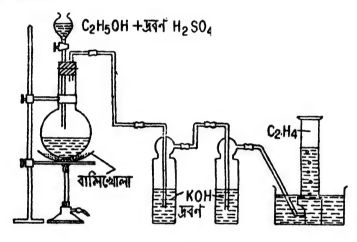
$$CH_{3} \cdot CH_{2}OH + H_{2}SO_{4} \longrightarrow CH_{3} \cdot CH_{2}HSO_{4} + H_{2}O \cdots (A)$$

$$170^{\circ}$$

$$CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot HSO_{4} \longrightarrow CH_{3} = CH_{3} + H_{2}SO_{4} \cdots (B)$$

অ্যাসিডের পরিবর্তে কোহলের পরিমাণ বেশি হলে ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট অতিরিক্ত কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়া করে ডাই-ইথাইল ইথার ও সালফিউরিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে। $CH_3 \cdot CH_3 HSO_4 + HOC_3 H_5 \rightarrow C_2 H_5 \cdot O \cdot C_2 H_5 + H_2 SO_4$.

(A) নং বিক্রিয়ায় যে পরিমাণ সালফিউরিক অ্যাসিড বিক্রিয়া করে (B) নং বিক্রিয়ার ঠিক সেই পরিমাণ সালফিউরিক অ্যাসিড পুনরায় উৎপত্ন হয়, য়া আবার ইথাইল কোহলকে ইথিলিনে পরিণত করে। সূতরাং তত্ত্ব অনুয়ায়ী খুব অপপ পরিমাণ খন সালফিউরিক অ্যাসিড অসীম পরিমাণ কোহলকে ইথিলিনে পরিণত করে। কিন্তু কিছু পরিমাণ কোহলকে ইথিলিনে পরিণত করে বিক্রিয়াটি বন্ধ হয়ে য়ায়। কারণ বিক্রিয়ায় উৎপত্র জল সালফিউরিক আ্যাসিডকে লঘু অ্যাসিডে পরিণত করে এবং কিছু পরিমাণ অ্যাসিড বিজ্ঞারিত হয়ে সালফার ডাই-অক্সাইডে পরিণত হয়। এই পদ্ধতিটিকে অবিরাম এস্টারিফিকেশান (Continuous esterification) পদ্ধতি বলে।



চিত্ৰ 32

একটি গোলন্তলা বিশিষ্ট ফ্লাস্কে 3: 1 অনুপাতে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড ও ইথাইল কোহল (শোখিত) নিয়ে এই মিশ্রণের মধ্যে কিছু কাচের টুকরে। যোগ করা হয়। ফ্লাঙ্কের মুখটি কর্কের সাহায্যে বদ্ধ করা থাকে, আর ঐ কর্কের মধ্যে একটি বিন্দুপাতী ফানেল, একটি থার্মোমিটার ও নির্গম নল লাগানো থাকে। বিপ্রিয়াটি অপেক্ষাকৃত কম তাপমান্তার সম্পন্ন করার জন্য মিশ্রণে অ্যালুমিনিয়াম সালফেট যোগ করা হয়। কাচের টুকরো বিক্রিয়ার সময় ফেনা হওয়া বদ্ধ করে। ফ্লাঙ্কটিকে বালিখোলায় 165°—170°C-এ উত্তপ্ত করলে ইথিলিন উৎপন্ন হবে। ইথিলিনের উৎপন্নের ধারা অব্যাহত রাখার জন্য বিন্দুপাতী ফানেল থেকে ঘন সালফিউরিক

আয়াসিড ও কোহলের মিশ্রণ (1:1) ফ্লাক্ষের মধ্যে বিন্দু বিন্দু করে বোগ করাহর।

এভাবে উৎপন্ন ইথিলিন গ্যাসে কিছু পরিমাণ কার্বন ডাই-অক্সাইড ও সালফার ডাই-অক্সাইড বর্তমান থাকে। এই অপদ্রবর্গুলিকে ইথিলিন থেকে অপসারণের জ্বন্য এই গ্যাসকে কন্টিক পটাশপূর্ণ ধৌত বোতলের মধ্য দিয়ে পরিচালিত করে জ্বলের নিমু অপসারণ দ্বারা গ্যাসজারে সংগ্রহ করা হয়।

খন সালফিউরিক অ্যাসিডের পরিবর্তে সিরাপী ফসফোরিক অ্যাসিড ব্যবহারে ইথিলিন বেশি পরিমাণে উৎপন্ন হয়।

শিক্ষোৎপাদনঃ (1) প্রাকৃতিক গ্যাস এবং পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত উচ্চ স্ফুটনাব্দেক তরলকে ভঙ্গন (Cracking) প্রক্রিয়ার দ্বারা এই গ্যাস প্রচুর পরিমাণে উৎপাদন করা হয়।

- 2. 300°—380°C-এ উত্তপ্ত আ।লুমিনার উপর দিয়ে ইথাইল কোহলের বাশ্দ পরিচালিত করেও প্রচুর ইথিলিন উৎপাদন করা হয়।
- 3. সিলিকাজেল ও প্যালাডিয়ামের উপস্থিতিতে 200°C-এ আসিটিলিন হাইড্রোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়ার দ্বারা প্রচুর ইথিলিন পাওয়া যায়।

भर्य

ভৌত গর্ম ? ইথিলিন মিষ্টি গন্ধ বর্ণহীন গ্যাস। জলে খুবই কম দ্রাব্য। ধোয়াযুক্ত শিখায় ইথিলিন জলে। নিঃখাদের সঙ্গে গ্রহণ করলে চেতন। লোপ পায়। ক্ষুটনাক্ক — 150°C এবং গলনাক্ক — 160°C।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ ইথিলিন ইথেনের চেরে বেশি সক্তিয় এবং দ্বিক্ষের উপস্থিতির জন্য ইথিলিন এত সক্তিয়। ইথিলিনের রাসায়নিক ধর্ম অলিফিনের সাধারণ রাসায়নিক ধর্মের ন্যায় হবে। যেফন—

 নিকেল অনুঘটকের উপস্থিতিতে 200°—300°C-এ ইথিলিন এক অণু হাইড্রোজেনের সঙ্গে বিভিয়া করে ইথেন উৎপল করে।

$$CH_3: CH_3 + H_2 \longrightarrow CH_8 \cdot CH_3$$
.

2. সাধারণ উষ্ণতার ইথিলিন হ্যালোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাই-হ্যালো ইথিলিন উৎপন্ন করে।

 $CH_3: CH_2 + X_2 \longrightarrow X \cdot CH_2 \cdot CH_2 \times X = Cl, Br, I.$

3. ইথিলিন হ্যালোজিনিক (HX) অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার ইথাইল হ্যালাইড উৎপল্ল করে।

$$CH_2: CH_2 + HX \longrightarrow CH_3 \cdot CH_2X$$
 X = Cl, Br, I.

 ইথিলিন খুব সহজে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডে শোষিত হয়ে ইথাইল ছাইড্রোজেন সালফেট উৎপন্ন করে। ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেটকে 170°C-এ

$$CH_2: CH_2 + H_2SO_4 \rightarrow CH_3 \cdot CH_2HSO_3.$$

উত্তপ্ত করে আবার ইথিলিন ও সালফিউরিক অ্যাসিড পাওয়া যায় এবং জলের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ইথানল পাওয়া যায়।

$$H_2SO_4 + C_2H_4OH \leftarrow CH_4 \cdot CH_2 \cdot HSO_4 \xrightarrow{\Delta} C_2H_4 + H_2SO_4$$

5. ইথিলিন জ্বলীয় হাইপোক্সোরাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথিলিন ক্রোরোহাইড্রিন উৎপন্ন করে।

$$CH_2: CH_2 + HOCl \longrightarrow Cl \cdot CH_2 \cdot CH_2OH$$
.

রিথিলিনকে নিজ্জিয় মাধ্যমে দ্রবীভূত করে ওজোন পরিচালিত করলে
ইথিলিন ওজোনাইড উৎপন্ন হয়, যাকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে ফরম্যালডিহাইড ও
হাইড্রোজেন পার-অক্সাইড পাওয়া যায়

$$CH_{2} = CH_{2} + O_{3} \rightarrow CH_{2} - O - CH_{2} \xrightarrow{H_{2}O} CH_{2}O + H_{2}O_{2} + CH_{3}O.$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad$$

রুপে। অনুষ্টকের উপস্থিতিতে ইথিলিন অক্সিঞ্জেনের সঙ্গে বিক্রিয়য় ইথিলিন
অক্সাইড উৎপল্ল করে।

CH₃ = CH₃ +
$$\frac{1}{2}$$
O₂ \longrightarrow CH₃ · CH₂

7. অক্সিঞ্জেন বা বাতাদের মাধ্যমে ইথিলিন উজ্জ্ঞল শিখায় জ্ঞলে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জল উৎপন্ন করে।

$$CH_{2} = CH_{2} + 3O_{2} - - 2CO_{2} + 2H_{2}O.$$

 লঘু, ঠাণ্ডা ক্ষারীয় পটাশিয়াম পারম্যাদানেট দ্রবণ ইথিলিনকে জারিত করে ইথিলিন সাইকল উৎপদ্ধ করে।

$$CH_2 = CH_3 + H_3O + O \longrightarrow HO \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot OH$$
.

9. তরল ইথিলিনকে উচ্চ চাপে এবং উচ্চ তাপে (400°C) উত্তপ্ত করলে বহু ইথিলিন অণু যুক্ত হয়ে (বহুগুলন বিক্রিয়ায়) পলিথিন (Polythene) নামে একপ্রকার প্রান্তিক উৎপন্ন করে। এই পলিথিন আ্যাসিড, ক্ষার এবং বেশির ভাগ জৈব যৌগ রোধক (Resistance)। অক্সিজেনের উপস্থিতি এই বিক্রিয়ায় অনুঘটকের কাজ করে।

$$nCH_2 = CH_2 \longrightarrow (-CH_2 \cdot CH_3 -)_n$$

ব্যবহার । (i) কাঁচা ফল পাকাবার জন্য ইথিলিন ব্যবহৃত হয়, (ii) আন্ধি-ইথিলিন শিখা প্রস্তুতিতে (যা ওয়েল্ডিংরের কাজে লাগে), (iii) বিষাক্ত মাস্টার্ড গালে (Mustard gas), গ্লাইকল, ইথিলিন অক্সাইড প্রস্তুতিতে এবং (iv) প্রচুর পরিমাণে ইথিলিন পলিথিন প্রস্তুতিতে ব্যবহৃত হয়।

গঠন ঃ (1) বিশ্লেষণ ও আণ্বিক গুরুছ নির্ণয়ে জ্ঞানা যায় ষে, ইথিলিনের আণ্বিক সংকেত $\mathbf{C}_2\mathbf{H}_4$ ।

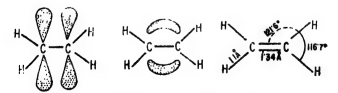
(2) কার্বনের চার এবং হাইড্রোজেনের এক খোজাতা ধরলে ইথিলিনের তিনটি গঠন উপস্থিত করা খেতে পারে।

- (3) $C_2H_2Cl_2$ আণবিক সংকেত বিশিষ্ট পুটি সমাবয়ব সম্ভব এবং সমাবয়ব পুটি ($CH_3 \cdot CHCl_2$ ও $CICH_2 \cdot CH_2Cl$) জানা আছে। ইথিলিনের সঙ্গে ক্লোরিনের বিক্লিয়ায় ইথিলিন ক্লোরাইড উৎপন্ন হয় এবং অ্যাসিটালডিহাইডের ($CH_3 \cdot CHO$) সঙ্গে ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের বিক্লিয়ায় ইথিলিডিন ক্লোরাইড ($CH_3 \cdot CHCl_2$) ওৎপন্ন হয়। সুতরাং ইথিলিন ক্লোরাইডের গঠন হবে $Cl \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl$ । অতএব (l) গঠন ইথিলিনের হতে পারে না।
- (4) গঠন (II) ইথিলিনের দুটি বিমৃক্ত যোজাতা (Free valency) আছে।
 সূতরাং এই গঠন থেকে $CH_2CI \cdot CH_2$ মনোক্রোরো ইথিলিন প্রস্তুত সম্ভব
 (যাতে একটি বিমৃক্ত যোজাতা আছে)। কিন্তু বিমৃক্ত যোজাতা বিশিক্ত ইথিলিন
 থোগ প্রস্তুত সম্ভব হরনি। অতএব গঠন (II) ইথিলিনের গঠন হতে পারে না।

সুজরাং ইথিলিনের কোন বোজাত। মুক্ত নয়, অর্থাং ইণিলিনে কার্বন কার্বন দিবক্ক আছে। ইথিলিনের গঠন হবে (III)।

- (5) ইথিলিনের কার্বন কার্বন বিবন্ধকে (অসংপ্রতাকে) সহঁজে ব্রোমিন জল, রোমিনের কার্বন টেট্টাক্লোরাইড দ্রবণ বা লঘু পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দুবণকে বর্ণহীন করার ধারা সনাত্ত করা যায়।
- (6) ইথিলিন ডাই-রোমাইডের সঙ্গে দস্তঃরঞ্জের বিক্রিয়ার উৎপন্ন ইথিলিন দ্বারা সহজে ইথিলিনের (III) গঠনকে প্রমাণ করা যায়

7. ইথিলিন অণুতে অবস্থিত পরমাণুগুলি (দৃটি C এবং 4টি H) একই তলে (Plane) আছে এবং দৃটি কার্বনের প্রত্যেকটি sp² হাইরিডাইজেশান (Hybridisation) অবস্থায় আছে। প্রত্যেক কার্বনে তিনটি sp² হাইরিড অরবাইটালস (Orbitals) এক তলে আছে এবং একটি pৣ অরবাইটাল এই তলের সঙ্গে লম্বভাবে আছে। প্রত্যেকটি কার্বনের একটি sp² অরবাইটাল অপরটির sp² অরবাইটালের সঙ্গে ক বন্ধন গঠন করে এবং প্রত্যেক কার্বনের অর্থাশন্ট দৃটি sp² অরবাইটালের প্রত্যেকে হাইড্রোজেনের 's' অরবাইটালের সঙ্গে ক বন্ধন গঠন করে। প্রত্যেক কার্বনে অবাবহৃত্য একটি pৣ অরবাইটালে একে অপরের পাশে আংশিক উপরিপাত বা সংক্রমিত (Overlap) হরে দ বন্ধন গঠন করে। দ বন্ধন কখনই দৃটি ক বন্ধনের সমন্টি নর। অত্যব ইথিলিনের চিটি ক বন্ধন ও একটি দ বন্ধন আছে। ইথিলিনে C—C এবং C—H যোজক দৈর্ঘ্য যথাক্রমে 1·34Å এবং 1·10Å এবং H—C—H এবং H—C—C যোজক কোণের মান বধাক্রমে 116 7° এবং 121·6°।



আংশিক উপরিপাতিত p-অরণাইটাল বা 🛪 বন্ধন

প্রোপিলিন, প্রোপিন C₃H,

পেটোলিয়ামের ভঞ্জনের দার। প্রচুর পরিমাণে প্রোপিলিন পাওরা দার। এছাড়া প্রোপাইল বা আইসোপ্রোপাইল কোহলকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড দিরে উত্তপ্ত করে প্রোপিলিন পাওয়া বায়।

$$CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 OH \xrightarrow{\Delta} CH_3 \cdot CH = CH_2 + H_2 O$$

$$CH_3 \cdot CH (OH) CH_3 \xrightarrow{\triangle} CH_3 \cdot CH = CH_2 + H_2O.$$

প্রোপাইল আয়োডাইডকে কপ্টিক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে প্রোপিলিন পাওয়া যায়।

ধর্ম ঃ প্রোপিলিন বর্ণহীন গ্যাস, জলে অদ্রাব্য কিন্তু ইথানলৈ মোটামুটি দ্রাব্য । ক্ষুটনাঞ্চ —48°C। প্রোপিলিন যুত যৌগ বিক্রিয়া ও প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ায় অংশ নেয়। বিবন্ধ বিশিষ্ট অসংপৃক্ত হাইড্রোকার্বন যৌগের সাধারণ ধর্মের ন্যায় প্রোপিলিনের সাধারণ ধর্ম।

(1) 500°C-এ প্রোপিশিন ক্লোরিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ার দ্বারা অ্যালাইল ক্লোরাইড ও হাইড্রোজেন ক্লোরাইড উৎপন্ন করে।

$$CH_3 \cdot CH - CH_2 + Cl_3 \xrightarrow{500^{\circ}C} CH_2 - CH_2 \cdot CH_2 \cdot CI + HCI.$$

ব্যবহার আইসোপ্রোপাইল কোহল, গ্লিসারল, আসিটোন আলাইল ক্লোরাইডের নিম্পোৎপাদনে প্রোপিলিন ব্যবহৃত হয়। পলিপ্রোপিলিন নামক প্লাগ্টিক প্রস্তুতিতে প্রচুর প্রাপিলিন ব্যবহৃত হয়।

বিউটিলিন বা বিউটিন সমূহ C.H.

তিনটি সমাবয়ব বিউটিন হতে পারে এবং তিনটিই জ্বানা আছে—

CH₃·CH₂·CH = CH₃ <-বিউটিলিন বা বিউট্ 1-ইন বা 1 বিউটিন (– 6·1°C)

CH₃·CH = CH·CH₃ β-বিউটিলিন বা বিউট্ 2-ইন বা 2-বিউটিন (1°C)

β-বিউটিলিনের আৰার দুপ্রকার জ্যামিতিক সমাবয়ব হতে পারে, বেমন—

$$CH_s$$
 $C=CH_s$ আইসোবিউটিলিন বা 2-মিথাইল প্রোপ্ 1-ইন ($-6.6^{\circ}C$)

পেট্রোলিয়ামের ভজনের দারা তিন প্রকার বিউটিনই পাওয়া যায়। n-বিউটাইল কোহলের সঙ্গে গাঢ় সালফিউরিক আাসিডের বিক্রিয়ায় ধ্ব-বিউটিলিন এবং কিছুটা β-বিউটিলিন পাওয়া যায়। n-বিউটেনকে উত্তপ্ত আাল্মিনা ও ক্রোমিক অক্সাইডের (600°C) উপর দিয়ে পরিচালিত করলে ধ্রও β (কিছুটা) বিউটিলিন পাওয়া যায়। 2-বিউটানল এর জলবিযুক্ত (Dehydration) বিক্রিয়ার ধ্রও β উভয় প্রকার বিউটিলিন প্রস্তুত হবে, কিন্তু সেটজেফ নিয়ম (Saytzeff's rule) অনুসারে β-বিউটিলিন বেশি উৎপয় হবে।

$$CH_3.CH_2.CH.CH_3 \longrightarrow CH_3.CH = CH.CH_3 + CH_3.CH_2.CH = CH_4.$$

OH

কোহলের জল বিষুক্ত বিক্রিয়ার দার। বা হ্যালাইডের হ্যালোজিনিক অ্যাসিড বিষুক্ত (Dehydrohalogenation) বিক্রিয়ার দারা সবচেয়ে বেশি প্রতিস্থাপিত (Substituted) অলিফিন অধিক উৎপন্ন হবে। এই নিরমকেই সেটজেফ নিরম (Saytzeff's rule) বলে।

ইথিলিনের প্রত্যেক কার্বনের একটি হাইড্রোজেন মিথাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে β -বিউটিলিন এবং ইথিলিনের একটি হাইড্রোজেন একটি ইথাইল মূলক প্রতিস্থাপিত হলে α -বিউটিলিন উৎপন্ন হয়। অতএব β -বিউটিলিন α -বিউটিলিন ওথাকে বেশি প্রতিস্থাপিত অলিফিন।

पूर्रे दिवस िनिष्टे व्यमःशृक व्यानिकारिक हारेट्डाकार्यन

দুইটি দ্বিবন্ধ বিশিষ্ট হাইড্রোকার্বনকে ডাই-অলিফিন (diolefin) বা আলেকা-ডাইইন (alkadiene) বলে।

1:2:3 ট্রাইরোমো প্রোপেনকে কঠিন কদ্টিক পটাশ দিয়ে উত্তপ্ত করলে বে উৎপল্ল বন্ধু পাওয়া বাবে তাকে দন্তঃরজ ও কোহল সহযোগে উত্তপ্ত করলে প্রোপাভাইইন উৎপল্ল হয়।

$$CH_2Br.CHBr.CH_2Br \xrightarrow{KOH} CH_2Br.CBr : CH_2 \xrightarrow{Zn/C_2H_5OH} CH_2 = C - CH_2.$$

আাল্লেন বা প্রোপাডাইইন গ্যাসীয় পদার্থ। অতান্ত সক্রিয়। এই প্রকার পরপর কার্বন পরমাণুতে দুটি দ্বিবন্ধ থাকলে সেই ডাই-আলিফিন যৌগকে পুলীভূত (Cumulated) দ্বিক যৌগ বলে।

দ্বিবন্ধ ও একবন্ধ ক্রমান্বয়ে থাকলে, সেই অসংপৃত্ত হাইড্রোকার্বনকে যুগ্ম ডাইইন (Conjugated) হাইড্রোকার্বন বলে। সরলতম যুগ্ম হাইড্রোকার্বনের উদাহরণ বিউটাডাইইন। উত্তপ্ত নিক্রোম (Ni, Cr, Fe) তারের উপর দিয়ে সাইক্রো-ক্রোমনকে পরিচালিত করলে বিউটাডাইইন পাওয়া যায়।

উত্তপ্ত অ্যালুমিনা জিংক অক্সাইড অনুবটকের উপর দিয়ে ইথানলের বাষ্প প্রিচালিত করলে বিউটাডাইইন পাওয়া যায়

$$2C_2H_5OH \rightarrow CH_3 = CH.CH = CH_2 + 2H_3O.$$

n-বিউটেনকে হাইড্রোজেন বিযুক্ত (Dehydrogenation) বিক্রিয়ার দ্বার। বিউটাডাইইন পাওয়া যায়

$$CH_3.CH_2.CH_2.CH_8 - \frac{Al_2O_3/Cr_2O_8}{\Delta} - CH_9 : CH.CH : CH_2 + 2H_2.$$

বিউটাডাইইন বর্ণহীন গ্যাসীয় পদার্থ। স্ফুটনাঙ্ক —2.6°C।

বুনা (Buna) রাবার প্রস্তৃতিতে প্রচুর পরিমাণে বিউটাডাইইন বাবহৃত হয়। আইসোপ্রিন বা 2 মিথাইল 1:3 বিউটাডাইইন অতঃস্ত প্রয়োজনীয় যুগ্য দ্বিবন্ধ যৌগ।

$$(CH_3)_2CCI.CH_2.CH_2.CI$$
-কে উত্তপ্ত করে আইসোপ্রিন পাওয়া ধায়।
$$(CH_3)_2CCI.CH_2CH_2.CI \xrightarrow{\triangle} CH_2 = C.CH = CH_2 + 2HCI.$$

$$| CH_3 |$$

$$CH_3 |$$

উত্তপ্ত অ্যালুমিনা, ক্লোমিক অক্সাইড অনুংটকের উপর দিয়ে আইসে। পেপ্টেন বা পেন্টিন পরিচলিত করলে আইসোপ্তিন পাওয়া যার।

$$(CH_s)_2$$
.CH.CH₂.CH₃. $\xrightarrow{\triangle}$ CH₂ = C.CH = CH₂. $\xrightarrow{\triangle}$
 CH_s
 $(CH_s)_2$ CH.CH = CH₂.

আইসোপ্রিন তরল পদার্থ। স্ফুটনাব্দ 35°C। সোডিয়ামের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে বহুগুণন বিক্রিয়ায় বহুলীভূত হয়ে পড়ে, যেটি প্রাকৃতিক রাবারের মত পদার্থ।

যুগা অলিফিন যোগের সঙ্গে রোমিনের বিক্রিয়ার ফলে দু প্রকার ভাইরোমো যোগ 3,4 ভাইরোমো বিউট 1-ইন (1,2 সংযোজনের দ্বারা) এবং 1,4 ভাইরোমো বিউট 2-ইন (1,4 সংযোজনের দ্বারা) উৎপন্ন হয়।

$$CH_2 = CH.CH = CH_2 + Br_2 \rightarrow Br.CH_2CHBr.CH : CH_2 + Br.CH_2.CH = CH.CH_2Br$$

1, 2 সংযোজনতি প্রত্যাশিত হলেও 1, 4 সংযোজনতি অপ্রত্যাশিত এবং এই অপ্রত্যাশিত সংযোজনকৈ ব্যাখ্যা করতে থিলা (Thiele) তাঁর আংশিক যোজ্যতা তত্ত্ব (Thiele's theory of partial valencies) উপস্থিত করেন। থিলার তত্ত্ব অনুসারে দুইটি কার্বন পরমাণুকে একটি এক যোজক সম্পূর্ণভাবে ধরে রাখতে পারে, কিন্তু দুটি কার্বন পরমাণুর মধ্যে বিষোজক থাকলে বিযোজকটি সম্পূর্ণভাবে (100%) ব্যবহৃত হয় না এবং বিবর্ষযুক্ত প্রত্যেক কার্বনে অবশিষ্ট (Residual) অতিরিক্ত কিছু পরিমাণ যোজ্যতা পড়ে থাকে। একে অবশিষ্ট যোজ্যতা (Residual valency) বা আংশিক যোজ্যতা (Partial valency) বলে এবং বিন্দৃকিত (Dotted) রেখা দিয়ে প্রকাশ করা হয়। মধাবর্তী পর পর দুটি আংশিক যোজ্যতা উন্মুক্ত না থেকে নিজেরা তৃপ্ত বা যুক্ত হতে পারে। কিন্তু প্রান্তিক কার্বনে অবস্থিত আংশিক যোজ্যতা উন্মুক্ত থাকে, ফলে যৌগের এই দুই অংশ সক্রিয় থাকে এবং অপ্রত্যাশিত 1: 4 সংযোজন বিক্রিয়া করে।

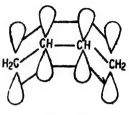
থিলার তত্ত্ব 1 : 4 সংযোজনকে ব্যাখ্যা করলেও 1, 2 সংযোজনকে ব্যাখ্যা করতে পারে না।

CH₂=CH.CH=
$$\overset{\frown}{C}$$
H₂ + Br - Br \rightarrow CH₃ = CH. $\overset{\dotplus}{C}$ HCH₂Br + Br \rightarrow CH₃ = CH.CHBr.CH₂Br.

CH₂=CH.CH.CH₂Br \leftrightarrow CH₂.CH = CH.CH₂Br \rightarrow Br.CH₂.CH = CH.CH₂Br \rightarrow Br.CH₂.CH = CH.CH₂Br

যুগ্ম দ্বিক্ষ মুক্ত অলিফিন যৌগের স্থায়িত্ব গুগা দ্বিক্ষ যুক্ত অলিফিন যৌগ বতটা সক্রিয় হওয়ার কথা ছিল তার চেয়ে অনেক কম সক্রিয় অর্থাৎ এইর্প বৌগের দ্বায়িত্ব অনেক বেশি। যেমন বিউটাডাইইনের দ্বায়িত্ব অনেক বেশি। বিউটাডাইইনের প্রায়েত্ব অনেক বেশি। বিউটাডাইইনের প্রত্যেকটি কার্বনের তিনটি করে sp² হাইরিডাইজড অরবাইটাল একই তলে

আছে এবং এই তলের সঙ্গে লম্বভাবে একটি করে p_x অববাইটাল প্রতিটি কার্বনের সঙ্গে আছে। এতে p_x অরবাইটালগুলি পাশে আংশিক উপরিপাত দারা আর্ণবিক অরবাইটাল (Molecular orbital) গঠন করে এবং p_x ইলেকট্রনগুলি দ্থানবদ্ধ বা সীমাবদ্ধ (Localized) না থেকে পরিব্যাপ্ত বা স্থানচুতে (Delocalized) হয় এবং



চিত্ৰ 33

অনেকটা জায়গায় (আয়তনে) বিচরণ করতে পারে। ফলে বেশি বন্ধন শক্তি (Binding energy) প্রয়োজন হয় অর্থাৎ বেশি স্থায়ী হয়।

আলেকাইন সমূহ (Alkynes)

একটি ত্রিবন্ধ বা ত্রিষোজক বিশিষ্ট আালিফাটিক হাইড্রোকার্বনকৈ অ্যালকাইন বা অ্যাসিটিলিন থোগ বলে। অ্যাসিটিলিন C_2H_2 সরলতম অ্যালকাইন। অ্যালকাইনের সাধারণ সংকেত C_nH_{2n-2} ।

নামকরণঃ (1) IUPAC পদ্ধতি: আলকাইন শ্রেণীর প্রথম সদস্যকে আ্যাসিটিলিন বলে। এছাড়া অন্যান্য সদস্যদের নামকরণে সমসংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট আ্যালকেনের (Alkane) নামের শেষ অংশ 'এন'কে 'আইন' দ্বারা পরিবর্তন করে করা হয়। এক্ষেরে বিধান্ধক সমেত সবচেয়ে দীর্ঘ কার্বন শৃভ্যলকে নির্পণ করা হয় এবং বিষোজক বা অন্য অ্যালকাইল মূলকের অবস্থান সংখ্যা দ্বারা সূচীত করা হয়। যে প্রান্তিক কার্বন পরমাণুর নিকটে বিযোজক অবস্থিত সেই প্রান্তিক কার্বন পরমাণু থেকে ক্রমান্থরে কার্বনগুলিকে সংখ্যা দ্বারা চিছ্নিত করা হয়। দুই বা তিন কার্বন পরমাণু বিশিশ্বত আলেকাইনের কোন সমাবয়ব হয় না। অতএব এদের ক্ষেত্রে বিযোজকের অবস্থান বলার প্রয়োজন হয় না।

CH≡CH অ্যাসিটিলিন বা ইথাইন
CH₃.C≡CH প্রোপাইন
CH₃.CH₂.C≡CH বিউট 1-আইন বা 1-বিউটাইন
CH₃.C≡C.CH₃ বিউট 2-আইন বা 2-বিউটাইন

(2) অ্যালকাইন সদস্যদের অনেক সমর অ্যাসিটিলিনের জাতক হিসেবেও নামকরণ করা হয় ৷ বেমন $CH_s.C \equiv CH$ -কে মিথাইল অ্যাসিটিলিন, $CH_s.CH_s$ -কে ভাই-মিথাইল অ্যাসিটিলিন বলে ৷

সাধারণ প্রস্তুত প্রণালীসমূহ ঃ (1) হালোজিনিক আ্যাসিড বিষ্কুত্ত (Dehydrogenation) দ্বারাঃ কন্টিক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে জেম বা ভিক ডাই-হ্যালো অ্যালকেনকে উত্তপ্ত করলে অ্যালকাইন উৎপন্ন হয়।

$$X$$
 H
| | |
 $R.C - C - H + 2KOH - → R.C ≡ CH + 2KX + 2H2O.$
| | |
 H X

CH₈.CHBr.CH₂Br + 2KOH \longrightarrow CH₈.C \equiv CH + 2KBr + 2H₂O R.CH₂.CHX₂ + 2KOH \longrightarrow R.C \equiv CH + 2KX + 2H₂O CH₈.CH₂ CHBr₂ + 2KOH \longrightarrow CH₈.C \equiv CH + 2KBr + 2H₂O.

2. **হ্থালোজেন বিযুক্ত দ্বারা:** R·CBr₂·CHBr., ন্যায় টেট্টাহ্যালো বৌগকে দশুঃরজ দিয়ে উত্তপ্ত করে আলকাইন প্রস্তুত করা যায়।

$$R \cdot CBr_2 \cdot CHBr_3 + 2Zn \rightarrow R \cdot C \equiv CH + 2ZnBr$$
.

3. তরল আমোনিয়ার উপন্থিতিতে সোডিয়ামের সঙ্গে আাসিটিলিনের বি**রুয়ার** প্রাপ্ত সোডিয়াম আাসিটিলাইডের সঙ্গে আলকাইল হ্যালাইডের বিরুয়ায় আলকাইল আাসিটিলিন উৎপন্ন হয়।

$$\begin{array}{c} NH_s & RX \\ HC \equiv CH + Na \longrightarrow HC \equiv CNa \longrightarrow HC \equiv CR + NaX. \\ NH_s & R'X \\ R \cdot C \equiv CH + Na \longrightarrow R \cdot C \equiv CNa \longrightarrow RC \equiv CR' + NaX. \end{array}$$

धर्म

ভৌত ধর্মঃ প্রথম তিনটি অ্যালকাইন গ্যাসীর পদার্থ। জলে খুবই কম দ্রাব্য। অ্যালকাইনগুলির গলনাব্ক, ক্ষুটনাব্ক, ঘনম্ব আণবিক গুরুত্ব বৃদ্ধিতে বৃদ্ধি পায়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ রাসায়নিক বিক্রিয়ায় অ্যালকাইনগুলি অলিফিনের মত, তবে বেশ সক্রিয়।

1. হাইডেণ্ডেলন সংযোগ ঃ নিকেল বা প্যালাডিয়াম অনুষ্টকের
উপন্থিতিতে অ্যালকাইনগুলি দুধাপে হাইড্রোজেনের সলে বিভিন্নার অলিফিন (প্রথম

ধাপে) এবং পরে অ্যালকেন উৎপন্ন করে। অনুষ্টকের সঙ্গে বেরিরাম সালফেট ব্যবহার করলে অলিফিন বেশি পাওয়া যায়।

$$R \cdot C \equiv CH + H_2 \rightarrow R \cdot CH - CH_2 \xrightarrow{H_2} R \cdot CH_2 \cdot CH_3$$

2. **ত্রালোডেন সংযোগঃ** দু'ধাপে হ্যালোজেন অ্যালকাইনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাই-হ্যালো এবং টেট্রা-হ্যালো ধৌগ উৎপল করে।

$$R \cdot C \equiv CH + X_2 \longrightarrow R.CX : CHX \stackrel{X_2}{\longrightarrow} R \cdot CX_2 \cdot CHX_2$$
 $CH_3 \cdot C \equiv CH + Br_2 \longrightarrow CH_3 \cdot CBr : CHBr \longrightarrow CH_3 \cdot CBr_2 \cdot CHBr_2$
 $1:2$ ডাইরোমো প্রোপিন $1:1:2:2$ টেট্টা

3. হালোজিনিক অ্যাসিড সংযোগ: দু'ধাপে হালোজিনিক আাসিড আলকাইনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হ্যালো আলিকিন ও ডাই-হ্যালো আলেকেন উৎপন্ন করে। (মার্কোনিকফ নিয়ম অনুযায়ী)

$$R \cdot C \equiv CH + HX \rightarrow R \cdot C = CH_2 \xrightarrow{HX} R \cdot CX_2 \cdot CH_3.$$

$$X$$

CH ≡ CH + HBr → CH_s : CHBr—→ CH_s·CHBr₂ ভিনাইল রোমাইড ইপিলিডিন রোমাইড

 $CH_3 \cdot C \equiv CH + HBr \rightarrow CH_3 \cdot CHBr : CH_3 - → CH_3 \cdot CBr_2 \cdot CH_3$.

2-রোমো প্রোপন

2: 2-ডাই-রোমো প্রোপেন

4. হাইপোহালাস অ্যাসিড সংযোগঃ হাইপোহালাস আাসিড দু'ধাপে আলক।ইনের সঙ্গে বিভিন্ন করে প্রথমে মধ্যবর্তী অস্থায়ী যৌগ (I) গঠন করে, পরে যার থেকে জলের অণু বিষুক্ত হয়ে ডাই-হ্যালো কার্বনিল যৌগ উৎপন্ন করে।

$$R \cdot C \equiv CH \xrightarrow{\text{2HOX}} R \cdot C(OH)_{3} \cdot CHX_{2} \xrightarrow{\text{-H}_{2}O} R \cdot C \cdot CHX_{3}$$

$$\downarrow O$$

2HOBr
CH₈·C≡CH——→CH₃·C(OH)₂·CHBr₂——→CH₃CO·CHB₂
छाष्टे-खारमा आर्गिन होन

CH ≡ CH——— CH(OH), ·CHCl, → CHO·CHCl, + H, O

wiर-क्राता आगिग्रानिष्टारेष

5. জব্দ সংযোগ । লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডের জলীয় দ্রবণ ও মারকিউরিক লবণের (Hg^{++}) উপস্থিতিতে জ্বল অ্যালকাইনের সঙ্গে দু'ধাপে বিক্রিয়া করে মধ্যবর্তী অস্থায়ী যৌগ (I) উৎপত্ন করে। পরে যার থেকে জলের অণু বিযুক্ত হয়ে কার্বনিল যৌগ উৎপত্ন করে।

$$R \cdot C \equiv CH + H_2O_{H_2SO_4}^{Hg^{++}} \rightarrow R \cdot C = CH_3\frac{H_2O}{Hg^{++}/H_2SO_4} \rightarrow R \cdot C \cdot CH_3$$

$$OH$$

$$OH$$

$$OH$$

$$(I)$$

R-H হলে অর্থাৎ অ্যাসিটিলিনের ক্ষেত্রে অ্যাসিট্যালডিহাইড এবং $R=CH_s$ অর্থাৎ প্রোপাইন হলে অ্যাসিটোন উৎপন্ন হবে ।

6. ওবেজান সংযোগ ঃ ওজানের সঙ্গে আলকাইন বা আ্যাসিটিলিন যৌগ বিক্রয় করে ওজোনাইড উৎপন্ন করে। ওজোনাইড জলের সঙ্গে বিক্রয়ঃ ডাই-কিটোন ও হাইড্রোজেন পার-অক্সাইড উৎপন্ন হয়। হাইড্রোজেন পার-অক্সাইড ডাই-কিটোনকে জারিত করে কার্বজ্বিত আ্যাসিড বা আ্যাসিড মিশ্রণে পরিণত করে।

$$R \cdot C \equiv C \cdot R' + O_{g} \rightarrow R - C - CR' \xrightarrow{H_{2}O} R \cdot C \cdot CR' + H_{2}O_{2}$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \parallel \qquad \parallel \qquad \parallel$$

$$O - O \qquad O \qquad O$$

$$\rightarrow R \cdot COOH + HOOC \cdot R'$$

এই বিক্রিয়ার অ্যাসিটিলিন যৌগের বিবন্ধ বরাবর অণুটি ভেঙ্গে যায় এবং বিবন্ধ যুক্ত কার্বনগুলি কার্বন্ধিল মূলকে পরিণত হয়। R=R'=H হলে অর্থাৎ অ্যাসিটিলিনের ক্ষেত্রে এই বিক্রিয়ায় 2 অণু ফরমিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয় এবং প্রোপাইনের ($R=CH_s$ এবং R'=H) ক্ষেত্রে এক অণু ফরমিক ও এক অণু অ্যাসিটিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়। অর্থাৎ প্রতিসাম্য (Symmetrical) অ্যালকাইনের ক্ষেত্রে এক প্রকার অ্যাসিড অপ্রতিসাম্য (Unsymmetrical) অ্যালকাইনের ক্ষেত্রে দু'প্রকার অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

7. লোহিত তপ্ত নলের মধ্য দিরে অ্যাসিটিলিন শ্রেণীর যৌগগুলি পরিচালিত করলে যৌগের অণুগুলি বহুলীভূত হয়।

প্রোপাইন

s-ট্রাইনিথাইল বেনজিন

8. সমাবয়বীকরণ (Isomerisation)ঃ সোডিয়াম আমাইডের উপস্থিতিতে 2-অ্যালকাইনগুলিকে উত্তপ্ত করলে । আলকাইনে এবং কন্টিক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের উপস্থিতিতে উত্তপ্ত করলে । আলেকাইন 2 অ্যালকাইনে পরিণত হয় ।

$$R \cdot C \equiv C \cdot CH_3 \xrightarrow{NaNH_2} R \cdot CH_2 \cdot C \equiv CH \xrightarrow{KOH} R \cdot C \equiv C \cdot CH_3$$

बा) वार्त का इन

9. ধাতৰ অ্যালকিনাইড যৌগ গঠনঃ আলকাইন যৌগগুলি (1 – অ্যালকাইন) সোডামাইডের (তরল আমোনিয়ার মাধ্যমে) সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোডিয়াম আলকিনাইড যৌগ উৎপন্ন করে।

$$R \cdot C \equiv CH + NaNH_2 \longrightarrow R \cdot C \equiv CNa + NH_3$$

1 - खालकारेन

ধাতব সোডিরামের সঙ্গে অ্যালকাইনকে উত্তপ্ত করেও সোডিরাম অ্যালকিনাইড বেশীগ উৎপক্ষ করা যায়।

2R·C≡CH + 2Na—→2R·C≡CNa + H₂ আ্যাসিটিলিনের ক্ষেত্রে মনো, ডাই দু প্রকার সোডিয়াম যৌগ উৎপল্ল হয়।

আামোনিরাযুক্ত কিউপ্রাস ক্লেরাইড দ্রবণের মধ্যে । অ্যালকাইন যৌগ পরিচালিত করলে লাল রংমেট্র কিউপ্রাস অ্যালকিনাইড এবং অ্যামোনিরাযুক্ত সিলভার নাইট্রেট দ্রবণের মধ্যে । আালকাইন যৌগ পরিচালিত করলে সাদা রঙের সিলভার অ্যালকিনাইড যৌগ উৎপাস করে । ধাতব অ্যালকিনাইড যৌগকে অমীকৃত করে উত্তপ্ত করলে অ্যালকাইন যৌগ পুনরায় পাওয়া যায় ।

 $R \cdot C \equiv CH + Ag (NH_s)_2OH \rightarrow R \cdot C \equiv C \cdot Ag \downarrow + NH_4OH + NH_b$ $R \cdot C \equiv CH + Cu(NH_s)_2OH \rightarrow R \cdot C \equiv C \cdot Cu \downarrow + NH_4OH + NH_3$ $H \cdot C \equiv CH + 2Cu(NH_s)_2OH \rightarrow C_2Cu_2 \downarrow + 2NH_4OH + 2NH_8$ $C_2Cu_3 + 2HCl \rightarrow C_2H_2 + Cu_2Cl_2$ $C_2H_3 + 2Ag(NH_3)_2OH \rightarrow C_2Ag_2 + 2NH_4OH + 2NH_3$

অ্যাসিটিলিন, ইথাইন (Acetylene, Ethyne) CaHa.

আলকাইন শ্রেণীর প্রথম সদস্য এবং সবচেয়ে প্রয়েজনীয় আলকাইন।
ক্যালসিয়াম কার্বাইডের সঙ্গে জলের বিক্লিয়ায় এডমাগু ডেভি (Edmunt Davy)
প্রথম অ্যাসিটিলিনকে আবিদ্ধার করেন। কোল গ্যাসে পুব অপ্প পরিমাণে
অ্যাসিটিলিন পাওয়া বায়। পেট্রোলিয়ামের ডঞ্জন দিয়েও অ্যাসিটিলিন পাওয়া বায়।

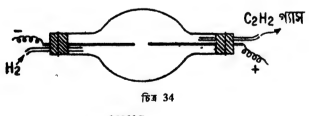
প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতি ঃ (1) ইথিলিন ডাই-রোমাইডের সঙ্গে কস্টিক পটাশের কোহলীর দ্রবণের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটিলিন উৎপল্ল হয়।

 $CH_2Br \cdot CH_2Br + 2KOH \longrightarrow CH \equiv CH + 2KBr + 2H_2O$.

2. দন্তঃরজর সঙ্গে 1:1:2:2 টেট্রারোমোইথেনের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটিলিন পাওয়া যায়।

$$CHBr_a \cdot CHBr_a + 2Zn \longrightarrow CH \equiv CH + 2ZnBr_a$$

- 3. আয়োডোফর্মের সঙ্গে রুপো চূর্ণের বিক্রিয়ায় বিশুদ্ধ অ্যাসিটিলিন পাওয়। বার । CHJ₂ + 6Ag + I₂CH—→CH≡CH + 6AgI
- 4. হাইড্রোজেন গ্যাস মাধ্যমে কার্বন তড়িংবারের বিদ্যুৎ স্ফুলিঙ্গ সৃষ্টি করে অ্যাসিটিলিনকে সংশ্লেষণ করা যায়।



$$2C + H_2 \xrightarrow{2500^{\circ}C} C_2H_2$$

5. ম্যালেইক (Maleic) বা ফিউম্যারিক (Fumeric) আর্ক্সডের পটাশিরাম বেণের জলীয় দ্রবণকে তড়িং বিশ্লেষণ করে অ্যাসিটিলিন উৎপাদন করা যায়।

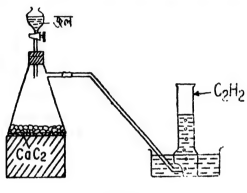
CH.COOK

$$\parallel$$
 + 2H₂O \longrightarrow CH \equiv CH + 2CO₂ + 2KOH + H₂.
CH.COOK

নাধারণ তাপমান্তায় ক্যালসিয়াম কার্বাইডের সঙ্গে জ্বলের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটিলিন প্রস্তুত করা বায়। এই বিক্রিয়াটির সাহাযেয় রসায়নাগারে অ্যাসিটিলিন প্রস্তুত করা হয়।
শিস্পোৎপাদনেও এই বিক্রিয়ার সাহায্য নেওয়া হয়।

$$C_2Ca + 2H_2O \longrightarrow CH \equiv CH + Ca(OH)_2$$

রসায়নাগারে প্রস্তুত প্রণালী ঃ পার্থনলযুক্ত শব্দু ফ্লাছের মধ্যে বালির উপর ক্যালসিয়াম কার্বাইডের টুকরোগুলি নেওয়া হয়। ফ্লাছটির সঙ্গে বিন্দুপাতী ফানেল ও নির্গম নল যুক্ত থাকে। নির্গম নলের শেষ প্রাস্তিটি ভলপূর্ণ গ্যাসজারের



हिंख 35

তলায় জলপূর্ণ পাত্রের (Water trough)-এর মধ্যে প্রবেশ করান থাকে। এথন বিন্দুপাতী ফানেল থেকে বিন্দু বিন্দু জল ক্যালসিয়াম কার্বাইডের উপর যোগ করা হয় এবং অ্যাসিটিলিন গ্যাস উৎপন্ন হয় যা নির্গম নলের সাহায্যে গ্যাসজারের জলের নিম্ম অপসারণ দিয়ে সংগ্রহ করা হয়।

এইভাবে উৎপন্ন অ্যাসিটিলিন গ্যাস বিশুদ্ধ নয়। এতে ফর্সফিন (PH_s) , আর্মিন (AsH_s) , হাইড্রোজেন সালফাইড (H_sS) , অ্যামোনিয়া অপদ্রব্য হিসেবে বর্তমান থাকে। এই সকল অপদ্রব্য থাকলে অ্যাসিটিলিনের একটি বিশ্রী গন্ধ হয়। এই গ্যাসকে কপার সালফেট দ্রবল ও ব্লিচিং পাউডার দ্রবলে পূর্ণ ধোঁত বোতলের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত করে অপদ্রব্য মুক্ত করা হয়। কপার সালফেট হাইড্রোজেন সালফাইড ও অ্যামোনিয়া এবং ব্লিচিং পাউডার ফর্সফিন ও আর্মিনকে অপসারিত করে।

শিল্পোৎপাদ্ম : (1) ক্যালসিয়াম কার্বাইডের সঙ্গে জলের বিক্রিয়ায় উৎপদ

স্ম্যাসিটিলিন গ্যাসকে জলে ধুয়ে ব্যবহার করা হয়। কোক কয়লা পাথুরে চুন মিশ্রণকে 2500°C-এ উত্তপ্ত করে কালসিয়াম কার্বাইড প্রস্তুত করা হয় (বৈদ্যাতিক চুল্লীতে)।

$$CaCO_8 \longrightarrow CaO + CO_2$$

 $3C + CaO \longrightarrow C_2Ca + CO$

(2) প্রাকৃতিক গ্যাসে প্রাপ্ত মিথেনকে উচ্চ তাপমান্রায় উত্তপ্ত করে অ্যাসিটিলিন প্রকৃত করা যায়।

$$2CH_4 = C_2H_2 + 3H_2$$
.

क्षश्च

ভৌত ধর্মঃ বিশুদ্ধ অ্যাসিটিলিন ইথারের ন্যায় মিন্টি গদ্ধযুক্ত গ্যাসীয় পদার্থ।

অনুটনাব্দ – 82°C। অপদ্রব্য মিশ্রিত গ্যাস বিশ্রী গদ্ধযুক্ত। জলে খুব কম দ্রাব্য,

কিন্তু মিথেনের চেয়ে জলে বেশি দ্রাব্য। চাপে অ্যাসিটিলিনকে সহজে তরলে পরিণত
করা যায়। কোহল, অ্যাসিটোন, ইথারে বেশ দ্রাব্য। অ্যাসিটোনে দ্রবীভূত করে এই
গ্যাসকে স্থানান্তরিত করা হয়। তরল অ্যাসিটোন বিস্ফোরক পদার্থ। বাতাসে বা

অক্সিজেনে ধায়াযুক্ত উজ্জল শিখায় জলে। এটি তাপোৎপাদক বিভিয়।।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ আ্যাসিটিলনে একটি হিবন্ধ থাকায়, এটি ইথিলিনের থেকে বেশি অসংপৃষ্ঠ পদার্থ এবং এটি দুধাপে দুপ্রকার যুত যৌগ উৎপন্ন করে । একটি হিবন্ধ একটি ত বন্ধন ও 2টি দা বন্ধনের সমন্টি । ফলে আ্যাসিটিলিনে দুটি কার্বন ও দুটি হাইড্রোজেন একটি সরলরেখায় অবস্থান করে । অর্থাৎ ডায়াগোনাল হাইরিডাইজড অবস্থায় থাকে । এক যোজ্যতা বিশিষ্ট দুটি মূলক হিনন্ধ যুক্ত কার্বন পর্মাণ্ডে যুক্ত হলে আ্যাসিটিলিনের ডায়াগোনাল অবস্থা ট্রাইগোনাল অবস্থায় পরিবাতিত হয় এবং আরো মূলক সংযোজিত হলে ট্রাইগোনাল অবস্থা থেকে টেট্রাগোনাল (Tetragonal) অবস্থায় পরিবাতিত হয় । অ্যাসিটিলিনের বিভিয়াকে তিনভাগে ভাগ করা যায়—

(i) যুক্ত যৌগ বিভিয়া (ii) জারণ বিভিয়া (iii) বহুগুণন বিভিয়া ।

 হাইড্রোজেন সংযোগঃ নিকেল বা প্রাটিনাম চূর্ণের উপস্থিতিতে আর্মাসিটিলিন হাইড্রোজেনের সঙ্গে দুই পর্যায়ে বিক্লিয়া করে দুপ্রকার মুক্ত যোগ উৎপল্ল করে।

$$CH$$
 $\equiv CH$ $\xrightarrow{H_2}$ CH_3 $= CH_3$ $\xrightarrow{H_2}$ CF_{C_3} · CH_3 .
देशिन देशिन

2. **স্থালোজেন সংযোগ ঃ** সৃধালোকে ক্লোরনের সঙ্গে বি**জ্ঞিরার** আ্যাসিটিলিন কার্বন ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে। এটি অবশ্য হ্যালোজেন সংযোগ বিক্লিয়া নর।

$$C_2H_2 + Cl_2 - -2C + 2HCl.$$

সৃর্বালোকের অনুপস্থিতিতে অ্যাসিটিলিন ক্লোরনের সঙ্গে সৃতীরভাবে বিক্লিয়া করে। বিক্লিয়ার গতি কথাবার জন্য সালফার ডাই-ক্লোরাইড ও বিজারিত লোহা ব্যবহার করা হয়। এই বিক্লিয়ায় অ্যাসিটিলিন ডাই ও টেটাক্লোরাইড উভর বৌগ উৎপল্ল হয়।

$$CH \equiv CH \xrightarrow{Cl_2} \rightarrow CHCl = CHCl \xrightarrow{Cl_2} CHCl_3 \cdot CHCl_3$$

অ্যাসিটিলিন রোনিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার ডাই ও টেট্টারোমো যৌগ উৎপদ্ম করে, কিন্তু সায়োডিনের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কেবলমার ডাই-আয়োডো অ্যাসিটিলিন উৎপদ্ম হয়।

$$CH \equiv CH + I_2 \longrightarrow CHI = CHI$$
.

3. **হালো**জিনিক অ্যা, নিড সংযোগঃ মার্রাকউরিক লবণের উপন্থিতিতে হ্যালোজিনিক আসিড দুই পর্বায়ে অ্যাসিটিলিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ভিনাইল হ্যালাইড $(CH_3:CHX_2)$ উৎপন্ন করে।

$$CH \equiv CH \xrightarrow{HX} CH_3 \cdot CHX_2 \quad (X = CI, Br, I)$$

4. হাইপোহালাস অ্যাসিড সংযোগঃ হাইপোহ্যালাস অ্যাসিড দুই পর্বারে আ্যাসিটিলিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাই-হ্যালে। অ্যাসিট্যালাভহাইড (X₂CH·CHO) উৎপন্ন করে।

জৈব যৌগের কোন কার্বন পরমাণুতে একাধিক হাইড্রাক্সল (OH) মূলক যুক্ত থাকলে যৌগটি ক্ষণস্থায়ী হয় এবং এক অণু জলকে বিমূক্ত করে অ্যালভিহাইড, কিটোন বা কার্বাক্সল অ্যাসিডে পরিণত হয়।

5. সালফিউরিক অ্যাসিড সংযোগ ঃ ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড দুই পর্যায়ে অ্যাসিটিলিনের সঙ্গে বিভিয়ায় ভিনাইল সালফেট $(CH_y = CH - HSO_4)$ ও ইথিলিভিন সালফেট $[CH_s \cdot CH(HSO_4)_s]$ উৎপত্ন করে।

$$CH \equiv CH \xrightarrow{H_2SO_4} CH_2 : CH \cdot HSO_4 \xrightarrow{H_2SO_4} CH_3 \cdot CH(HSO_4)_2.$$

6. জল সংঝোগ ঃ 60°C-এ মার্রাকউরিক লবণের উপস্থিতিতে অ্যাসিটিলিন লঘু H₂SO₄-এর মধ্যে পরিচালিত করলে ক্ষণস্থায়ী ভিনাইল কোহল উৎপন্ন হয়। পরে বা পারমাণবিক পুনঃবাবস্থাপনের দ্বারা অ্যাসিট্যালভিহাইভে পরিণত হয়।

$$CH \equiv CH + H_2O \frac{HgSO_4}{H_3SO_4} + [CH_3 = CH \cdot OH] \rightarrow CH_3 \cdot CHO.$$

7. ওবেশান সংযোগ ঃ ওজোন অ্যাসিটিলিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ওজোনাইড উপেন্ন করে, যা আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে গ্লাইঅক্জাল ও হাইড্রোজেন পার-অক্সাইডে পরিপত হয়। H_9O_2 গ্লাইঅক্জালকে দুই অণু ফর্মিক অ্যাসিডে পরিপত করে।

CH
$$\equiv$$
CH+O, \rightarrow CH-CH $\xrightarrow{\text{H}_2\text{O}}$ CHO \rightarrow CHO \rightarrow CHO \rightarrow CHO+ \rightarrow

 জারণ ঃ আাসিটিলিন বাতাস বা অক্সিজেনে উজ্জল শিখায় অলে কার্বন ভাই-অক্সাইড ও জলীয় বাস্পে পরিণত হয়। এটি তাপোৎপাদক বিক্রিয়া।

$$2C_2H_3 + 5O_3 \rightarrow 4CO_2 + 2H_2O$$
.

9. ক্রোমিক অ্যাসিড এবং ক্ষারীয় পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণের মধ্যে আর্নাসিটিলিন গ্যাস পরিচালিত করলে যথাক্তমে আর্নিসিটক অ্যাসিড ও অক্জালিক আ্যাসিডে পরিণত হয়।

10. বছ গুণন বিক্রিয়াঃ (1) কিউপ্রাস ক্লোরাইড, আমোনিরাম ক্লোরাইড ও হাইড্রোক্লোরিক আসিডের মিশ্রণের মধ্যে আসিটিলিন পরিচালিত করলে ভিনাইল আর্মিটিলিন উৎপন্ন হয়।

$$CH \equiv CH + HC \equiv CH \longrightarrow CH_3 = CH \cdot C \equiv CH$$

(ii) লোহিত তপ্ত লোহার নলের মধ্য দিয়ে অ্যাসিটিলিন প্রবাহিত করলে করেন উৎপন্ন হয়।

11. অ্যাসিটিলিনের পাতব জাতকঃ (1) আমোনিয়াযুম্ভ কিউপ্রাস ক্লোরাইড এবং আমোনিয়া যুম্ভ সিলভার নাইট্রেট দ্রবণের মধ্যে আমিটিলিন গ্যাস পরিচালিত করলে যথাক্তমে কিউপ্রাস অ্যাসিটিলাইড (লাল) ও সিলভার অ্যাসিটিলাইড (সাদা) অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।

$$C_2H_2 + Cu_2Cl_2 + 2NH_4OH \rightarrow C_3Cu_2\downarrow + 2NH_4Cl + 2H_2O.$$

$$C_2H_2 + AgNO_3 + NH_4OH \rightarrow C_2Ag_2\downarrow + 2NH_4NO_3 + 2H_2O$$
.

অ্যাসিটিলাইডকে হাইড্রোক্লোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে উত্তপ্ত করকে পুনরায় অ্যাসিটিলিন পাওয়া যায়।

$$C_3Cu_3 + H_2SO_4 \longrightarrow C_2H_2 + Cu_2SO_4$$
.
 $C_3Ag_3 + HCl \longrightarrow C_2H_2 + 2AgCl$

(ii) সোডামাইডের তরল অ্যামোনিয়া দ্রবণে অ্যাসিটিলিন পরিচা**লিত করলে** মনো ও ডাই-সোডিয়াম অ্যাসিটিলাইড উৎপন্ন হয়।

অ্যাসিটিলিন অত্যন্ত গুরুত্বপূর্ণ যৌগ কারণ অ্যাসিটিলিন থেকে নানা ধরনের মৃষ্ট শৃষ্থল এবং যুক্ত শৃষ্থল যৌগ গঠন করা যায়।

ব্যবহার: (1) আলো উৎপাদনে ও অক্সিম্যাসিটিলিন শিখার জন্য, (2) অ্যাসিট্যালডিহাইড, অ্যাসিটোন, অ্যাসিটিক অ্যাসিড, রাবার, প্লাস্টিক ইত্যাদি প্রস্থৃতিতে, (3) কাঁচাফল পাকাবার জন্য (4) ওয়েন্ট্রোন (CHBr: CHBr) ও ওয়েন্ট্রোসল (C₂H₂Br₄) প্রস্থৃতের জন্যে অ্যাসিটিলিন ব্যবহৃত হয়।

সনাক্তকরণ ঃ (1) অ্যাসিটিলন ধেরাযুক্ত উজ্জল শিখার জলে, (2) রোমিন ও লঘু পটাশিরাম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণকে বিরঞ্জিত করে, (3) অ্যামোনিরা যুক্ত কিউপ্রাস হ্যালাইড ও অ্যামোনিরাযুক্ত সিলভার নাইটেটের সঙ্গে বিক্রিরার যথাক্তমে লাল রংরের কিউপ্রাস অ্যাসিটিলাইডের অধ্যক্ষেপ ও সাদ্য রংরের সিলভার অ্যাসিটিলাইডের অধ্যক্ষেপ উৎপন্ন করে।

- গঠন ঃ (1) বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুছ নির্ণয়ের দ্বারা জানা যায় বে, দ্যাগিটিলিনের আণবিক সংকেত $\mathbf{C_2H_2}$ ।
- ্ (2) অ্যাসিটিলিন এক অণু এবং দুই অণু হাইড্রোঞ্চেনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে ব্যাক্তমে ইথিলিন ও ও ইথেন উৎপন্ন করে।

$$C_2H_2+H_2\rightarrow C_2H_4\xrightarrow{H_2} C_2H_6$$

(3) অনুর্পভাবে আ্যাসিটিলিন এক অণু ও দুই অণু রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে বধাক্তমে ডাই ও টেটারোমো বোগ উৎপক্ষ করে।

$$C_2H_3 \xrightarrow{Br_2} C_2H_2Br_2 \xrightarrow{Br_2} C_2H_2Br_4.$$

4. ম্যালেইক বা ফিউমারিক অ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটাশিয়াম লবণের জলীয় প্রবণকে তড়িং বিশ্লেষণ করলে অ্যাসিটিলিন পাওয়া বার।

$$KOOC \cdot CH = CH \cdot COOK \xrightarrow{H_2O} C_3H_3 + CO_5 + KOH + H_3$$

5. আর্রাসিটিলিনের অণুতে কোন বিমৃত্ত বন্ধন নেই। অতএব উপরের বিভিন্ন। থেকে এটা স্পর্ক ষে, অ্যাসিটিলিনের কার্বন ও কার্বনের মধ্যে ত্রিবন্ধ বর্তমান এবং প্রত্যেক কার্বনের সঙ্গে একটি হাইড্রোজেন যুক্ত আছে। সুতরাং অ্যাসিটিলিনের গঠন হবে,

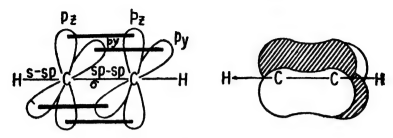
6. আয়োডোফর্ম ও রুপে। চুর্ণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় উৎপন্ন অ্যাসিটিলিন উপরের গঠনকে সমর্থন করে।

I 2Ag I

$$H-C-I$$
 2Ag $I-C-H\rightarrow H-C\equiv C-H+6$ AgI.
I 2Ag I

সূতরাং, দুটি কার্বনের দুটি সমততুক্ষলকের বে কোন তলে পরক্ষার যুদ্ধ এবং এই তলের বিপরীত দুটি কোণে দুটি হাইড্রোজেন সংযুদ্ধ। অতএব H—C—C—H একই সরলরেখায় অবন্ধিত। এক্ষেত্রে H—C—C যোজক কোণের মাত্র 180° এবং H—C যোজকের দৈর্ঘ্য 1.20Å।

7. প্রত্যেক কার্বনের দুটি sp অরবাইটাল অপর কার্বন ও হাইড্রোজেনের সঙ্গে
σ বন্ধন গঠনে বাবহার হরেছে। প্রত্যেক কার্বনে অর্বাশন্ট দুটি p ইলেকট্রন
H—C—C— Η সংবোজক সরলরেথার সঙ্গে লম্ব তলে আছে এবং ইলেকট্রন দুটি
নিজেদের মধ্যেও লম্বভাবে আছে। এতে দুটি কার্বনের সমাস্তরালে p অরবাইটালগুলিঃ
পরস্পারের সঙ্গে পাশাপাশি উপরিপাতের ফলে 2টি π বন্ধন সৃষ্টি করে।



हिज 36

প্রোপাইন (Propyne) C3H4.

1, 2 ডাই-রোমো প্রোপেন কিন্টক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্তঃ
 করলে প্রোপাইন পাওয়া যায়।

2. সোডিরাম অ্যাসিটিলাইডের সঙ্গে মিথাইল আরোডাইডের বিক্লিয়ার, প্রোপাইন প্রস্তুত করা যায়।

$$2CH \equiv CH + 2Na \xrightarrow{NH_8} 2CH \equiv CNa + H_2$$

$$CH_8I + NaC \equiv CH \rightarrow CH_8 \cdot C \equiv CH + NaI$$

অ্যাসিটিলিনের সঙ্গে গ্রিগ্নার্ড বিকারকের বিক্রিয়ায় উৎপয় বছু মিধাইলঃ
হ্যালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রোপাইন উৎপয় করে।

$$CH \equiv CH + RMgI \rightarrow CH \equiv C \cdot MgI + RH$$

$$CH \equiv C \cdot MgI + CH_sI \rightarrow CH \equiv C \cdot CH_s + MgI_s$$

প্রোপাইন বর্ণহীন, গন্ধহীন গ্যাসীর পদার্থ। প্রোপাইনের রাসায়নিক ধর্ম জ্যালকাইন শ্রেণীর সাধারণ ধর্মের ন্যায়।

व्यामिनितितत (थटक প্राश्व योगमगूर

$$\begin{array}{c} H_y \\ \longrightarrow C_2H_4 \longrightarrow C_2H_6 \\ \longrightarrow CHBr : CHBr \longrightarrow CHBr_x \cdot CHBr_2 \\ \longrightarrow CHBr : CHBr \longrightarrow CHBr_x \cdot CHBr_2 \\ \longrightarrow CH_3COCI \\ \longrightarrow CH_3COCI \\ \longrightarrow CH_3COOH \\ \longrightarrow CH_3CONH \\ \longrightarrow CH_3CO$$

क्रमावनी

- পারাফিন কাকে বলে ? পেতেনের সমাবয়বগুলির গঠন ও নাম লেখ এবং প্রত্যেকটি গঠনে কয়টি প্রাথমিক, দ্বিতীয়ক, তৃতীয়ক ও চতুর্থক কার্বন প্রমাণ আছে বল। প্যারাফিন শব্দের অর্থ কি?
- 2. প্যারাফিন প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতি ও ধর্ম আলোচনা কর।

3. নাম লেখ (i)
$$CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$$
, (ii) $(CH_8)_4 C$, CH_8 (iii) $CH_8 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$

- 4. টীকা লিখঃ (i) ভার্জ বিভিন্না (ii) বিকার্বন্ধিলীকরণ (iii) কোলবের পদ্ধতি (iv) আলকেনের তাপ বিযোজন (v) হ্যালোজিনেশান।
- 5. বিশন্ধ মিথেন কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? মিথেনের গঠন আলোচনা কর। কি কাজে মিথেনকৈ ব্যবহার করা হয় ?
- প্রাকৃতিক গ্যাস কাকে বলে? প্রাকৃতিক গ্যাস কোথায় পাওয়া যায়? কি কাজে এই গ্যাস ব্যবহার করা হয় ?
- পেটোলিয়াম তেল কি ? এর বৈশিষ্টা কি ? কি উপাদান এতে খাকে সাধারণত > অপরিশোধিত তেলকে কিন্ডাবে পরিশোধিত করা হয় ?
- পেট্রোলিয়ামের আংশিক পাতনে প্রাপ্ত পদার্থসমূহের নাম লেখ। কোন্ 8. তাপমানায় কোনটি পাওয়। যায় এবং প্রত্যেকটির পদার্থের বাবহার कি ?
- টীকা লেখঃ (i) অক্টেন নাম্বার (ii) পেট্রোলিয়ামের ভঞ্জন (iii) সংশ্লেষণ পেটোল (iv) বার্জিয়াস পদ্ধতি।
- 10. অলিফিন কাকে বলে? অলিফিন প্রস্থৃতির সাধারণ পদ্ধতি আলোচনা কর।
- নিম্লিখিত অলিফিনের গঠনগত সংকেত লেখঃ (1) ২ বিউটিলিন 11.

- (ii) বিউট 2-ইন (iii) 2 মিথাইল বিউট 1-ইন (iv) 3 ইথাইল 2:4 ডাই-মিথাইল হেক্স 2-ইন (v) টান্স β বিউটিলিন,৷
- 12. টীকা লেখ: (i) মার্কোনিকফ সূত্র (ii) পারঅক্সাইড ক্রিরা (iii) বিজ্ঞানোলিসিস ও হাইড্রোলিসিস (iv) সমাবয়বীকরণ (v) সেটজেফ নিয়ম (vi) থিলার আংশিক যোজ্যতা তত্ত্ব।
- 13. অলিফিনের দিবদ্ধের সনান্তকরণ ও অবস্থান নির্ণয় কিভাবে করা হয় ?
- 14. রসায়নাগারে ইথিলিন কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? ইথিলিনের বাবহার কি ?
- 15. কি শর্ডে নিম্নলিখিত পদার্থগুলি ইথিলিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করবে এবং বিক্রিয়ায় কি পদার্থ উৎপন্ন হবে? (i) O_3 (ii) HOCl (iii) O_8 (iv) HBr.
- 16. ইথিলিনের গঠন বর্ণনা কর।
- 17. সংশ্লেষণ কর: (i) পলিথিন (ii) প্রোপিলিন (iii) বিউটাডাইন (iv) আইসোপ্রিন।
- 18. বিক্রিরাটি সম্পূর্ণ কর:
 - (i) $CH_3 \cdot CH : CH_3 + HC1 \longrightarrow ?$
 - (ii) CH₃·CH: CH₂ + HBr ———→ ?
 - (iii) $CH_2 = CH \cdot CH : CH_2 + Br_2 \longrightarrow ?$
- 19. বিউটিলিনের সমাবরবগুলির গঠন ও নাম লেখ।
- 20. আলকাইন প্রন্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ এবং সাধারণ ধর্ম লেখ।
- আ্যাসিটিলিনকে রসায়নাগারে কিভাবে প্রস্তুত করা হয়? আ্যাসিটিলিনকে
 কিভাবে সনাক করা যায়? এর গঠন সম্বন্ধে আলোচনা কর।
- 22. আর্সিটিলিনের ধাতবজাতক সহরে সংক্রেপে লেখ।
- 23. বিভিন্নটি সম্পূর্ণ কর:

(i)
$$CH_3 \cdot C \equiv C \cdot CH_3 + O_8 \longrightarrow ? \xrightarrow{H_2O} ?$$

(ii)
$$CH \equiv CH + HOCI \longrightarrow ? \xrightarrow{HOCI} ?$$

(iv) CH
$$\equiv$$
 CH + H_aO $\xrightarrow{\text{HgSO}_4/\text{H}_2\text{SO}_4}$?

প্যারাফিনের ত্মালোজেন জাতকসমূহ Halogen Derivatives of Paraffins

প্যারাফিন বা আলকেনের এক বা একাধিক হাইড্রোজেন পরমাণু যথন সমসংখ্যক হ্যালোজেন পরমাণু দিরে প্রতিস্থাপিত হয়ে যে যৌগ উৎপদ্ম করে তাদের প্যারাফিনের হ্যালোজেন জাতক বলে। এই জাতকে অবস্থিত হ্যালোজেন পরমাণুর সংখ্যা দিয়ে এই শ্রেণীর যৌগদের শ্রেণীবিভাগ করা হয়। এদের মনো (mono), ডাই (di), দ্বাই (tri), পলি (poly), হ্যালো জাতক বলে। যেমন CH_sCl -কে মনোহ্যালো, CH_2Cl_2 ডাই-হ্যালো, $CHCl_3$ টাই-হ্যালো এবং CCl_4 টেট্রা-হ্যালো যৌগ বলে।

নামকরণঃ মনোংগালো যোগে অবন্থিত অগ্যলকাইল মূলকের নামের পর হ্যালাইড যোগ করে এই শ্রেণীর যোগদের নামকরণ করা হয়। যেমন CH₈Cl মিথাইল ক্লোরাইড. (CH₃)₂·CHI আইসো প্রোপাইল আয়োডাইড, (CH₈)₈CCl টারবিউটাইল ক্লোরাইড ইত্যাদি।

দুটি হ্যালোজেন যথন একই কার্বনে যুক্ত থাকে তথন সেই হ্যালাইডকে জেম (gem) [geminal—যমজ] ডাই-হ্যালো যোগ বলে। কোন আ্যালকেনের কোন একটি কার্বনের দুটি হাইড্রোজেন পরমাণু অপসারিত করলে সেই মূলককে আ্যালকাইলিডিন (R·CH<) মূলক বলে। অতএব জেম ডাই-হ্যালো যোগকে আ্যালকাইলিডিন হ্যালাইড বলা হয়। যেমন CH_3 · $CHCl_2$ ইথিলিডিন ক্রোরাইড, $(CH_3)_3$ CCl_2 আইসো প্রোপিলিডিন ক্রোরাইড, CH_2Cl_2 মেথিলিন ডাই-ক্রোরাইড ইত্যাদি বলা হয়।

পাশাপাশি দুটি কার্নের দুটি হাইড্রোজেন পরমাণু যখন হ্যালোজেন দিরে অপসারিত হয় তখন সেই ডাই-হ্যালো যৌগকে 'ভিক' (vic) [vicina!-পাশাপাশি] ডাই-হ্যালো যৌগ বলে। এদের অলিফিনের ডাই-হ্যালো বলে নামকরণ করা হয়।

CH_s·CHBr·CH₂Br 1:2 প্রোপিলন ডাই-রোমাইড (CH_s)₂CCl·CH₂Cl আইসো বিউটিলিন ডাই-ক্লোরাইড।

দুটি প্রান্তিক কার্বন পরমাণুতে যখন দুটি হ্যালোজেন থাকে তখন সেই বৌগদের terminal হ্যালো বৌগ বলে। এদের পলি-মেথিলিন হ্যালাইডও বলা হয়।

Br·CH₂·CH₂·CH₂Br ট্রাই-মেথিলিন রোমাইড। Cl·CH₂·CH₂·CH₂·CH₂·CH₃

IUPAC পদ্ধতিতে এই শ্রেণীর ষে কোন সদস্যকে হাালো অ্যালকেন বলে। হ্যালোন্তেন বা অ্যালকাইল মূলকের অবস্থান নানতম সংখ্যা দিয়ে সূচীত করা হর এবং বিভিন্ন ধরনের হ্যালোজেন থাকলে অ্যালফাবেট (Alphabets) ক্রম অনুসরশে হ্যালোজেনের নাম লিখতে হয়। আর সর্বাধিক দীর্ঘ কার্বনপূঞ্যল অবশাই নির্পর করতে হবে। CH₃Br রোমো মিথেন, CH₃·CHCl₂ 1:1 ভাই-ক্লোরোইখেন, CH₃·CHCl·CHBr·CH₃-কে 2 রোমো 3 ক্লোরো বিউটেন, CH₂Cl·CHCl·CH₂Cl-কে 1:2:3 ট্রাই-ক্লোরো প্রোপেন এবং (CH₃)₂·CH·CHBr·CHCl·CH₃ ওরোমো 2 ক্লোরো 4 মিথাইল পেন্টেন বলে।

. ज्यानकारेन शानारेष C,H2,n+1.X

অ্যালকাইল হ্যালাইড বা মনো-হ্যালো প্যারাফিনের সাধারণ সংকেত হলো $C_nH_{2n+1}\cdot X$, X সেখানে ক্লোরিন, রোমিন বা আরোডিন। এখানে ফ্লোরাইড যৌগকে অন্তর্ভুক্ত করা হয়নি, কারণ ফ্লোরাইডগুলি এই শ্রেণীর অন্যান্য হ্যালাই ডের মত আচরণ করে না।

প্রস্তুতির সাধালণ পদ্ধতিসমূহ

- কোহলের থেকে: কোহলের হাইডুজিল মৃলককে হ্যালোজেন (X)
 দিয়ে প্রতিস্থাপিত করে অ্যালকাইল হ্যালাইড প্রস্তুত করা বায়: এই বিক্রিয়য়
 নানাপ্রকার বিকারক বেমন হালোজিনিক আ্যাপিড, PCI, PCI, SOCI2 P/X2
 এবং অনুষ্টক ব্যবহার করা হয়:
- (i) অ্যালকাইল ক্লোরাইডঃ অনার্ম দিংক ক্লোরাইডের উপদ্থিততে কোহলের মধ্যে শৃষ্ক হাইড্রোক্লোরিক আাসিড গ্যাস পরিচালিত করলে আালকাইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করা যায়। এই বিক্লিয়ায় প্রাথমিক দ্বিতীয়ক, তৃতীয়ক কোহল থেকে হ্যালাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$RCH_{2}OH + HCl \xrightarrow{ZnCl_{2}} R \cdot CH_{2}Cl + H_{2}O.$$

(ii) অ্যালকাইল ব্রোমাইড এবং আমোডাইড: কোহলকে হাইড্রোরোমিক এবং হাইড্রো-আরোডিক আাসিড (অপ্প ধন সাসফিউ রিক

আাসিডের উপস্থিতিতে) দিয়ে উত্তপ্ত করে বথাক্লমে রোমাইড ও আরোডাই**ড প্রস্তুত** করা হয় । এক্ষেত্রে অনুষ্টকের প্রয়োজন হয় না ।

$$ROH + HX \longrightarrow RX + H_{\circ}O$$
 $X = Br, I.$

কোহলকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড ও পটাসিয়াম রোমাইড সহযোগে উত্তপ্ত করে অ্যালকাইল রোমাইড প্রস্তুত করা হয়।

$$ROH + KBr + H_2SO_4 \rightarrow R \cdot Br + KHSO_4 + H_2O$$

প্রাথমিক কোহলের ক্ষেত্রে এই পদ্ধতি বেশ কার্যকর হলেও দ্বিতীয়ক বা তৃতীয়ক কোহলের ক্ষেত্রে তেমন কার্যকর নয়। কারণ দ্বিতীয়ক ও তৃতীয়ক কোহল খন সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে জলের অণু বিযুক্ত করে অলিফিন খৌগ প্রস্তুত করে।

(iii) কোহলের উপর ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় আলেকাইল ক্লোবাইড, ফসফরাস অক্সিক্লোরাইড ও হাইড্রোক্লোরিক আাসিড উৎপন্ন হয়।

$$R \cdot OH + PCI_5 \rightarrow RCI + POCI_3 + HCI$$

কোহলের উপর ফসফরাস ট্রাই-হ্যালাইডের বিক্রিয়ার আালকাইল হ্যালাইড ও ফসফরাস আর্গিড উৎপন্ন হয়।

$$3ROH + PX_3 \rightarrow 3RX + H_8PO_8$$
 X = Cl, Br, 1.

প্রাথমিক কোহলের ক্ষেত্রে উৎপাদিত হ্যালাইডের পরিমাণ বেশ ভালো, বিতীয়ক কোহলের ক্ষেত্রে উৎপাদিত হ্যালাইডের পরিমাণ কম হয় এবং তৃতীয়ক কোহলের ক্ষেত্রে থুবই কম হয়।

লাল ফসফরাসের উপস্থিতিতে রোমিন বা আয়োডিন কোহলের সঙ্গে বিক্রির বথাক্রমে স্থোমাইড ও আয়োডাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$6ROH + 2P + 3X_2 \rightarrow 6R \cdot X + H_8PO_3$$
 $X = Br, I.$

(iv) পিরিভিন অনুঘটকের উপস্থিতিতে থায়োনিল ক্লোরাইড কোহলের সঙ্গে বিক্লিরায় আলেকাইল ক্লোরাইড, সালফার ডাই-অক্সাইড ও হাইড্রোজেন ক্লোরাইড উৎপন্ন হয়।

2. **অলিফিনের সঙ্গে হালোজিনিক অ্যাসিডের** বি**ক্রিয়া:** অলিফিনের সঙ্গে হ্যালোজিনিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় অ্যালকাইল হ্যালাইড উৎপদ্ম হয়।

R=H হলে ইথাইল হ্যালাইড এবং $R=CH_s$ হলে আইসোপ্রোপাইল হ্যালাইড উৎপন্ন হবে ।

3. অ্যালকেনের প্রাক্তক স্থালোজিনেশান দিয়েঃ ক্লোরন ও রোমিন সরাসরি অ্যালকেনের সঙ্গে বিভিয়ার আলকাইল হ্যালাইড প্রস্তুত করে। আয়োডিন প্রত্যক্ষভাবে বিভিয়া করে না। বিভিয়াটি আলো, অনুথটক বা উত্তাপ দিয়ে সংঘটিত হয়।

$$RH + X_o \rightarrow RX + HX$$

X = Cl, Br.

4. **গ্রিগনার্ড বিকারক থেকে** ঃ গ্রিগনার্ড বিকারকের সঙ্গে হ্যালোজেনের বিক্লিয়ার অ্যালকাইল হ্যালাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$RMgX + X_{2} \rightarrow RX + MgX_{2}$$

शर्य

মিথাইল ক্লোৱাইড, ব্রেমাইড এবং ইথাইল ক্লোৱাইড সাধারণ তাপমান্রায় গ্যাসীয় পদার্থ। মিথাইল আয়োডাইড, ইথাইল ব্রোমাইড ও আয়োডাইড ইত্যাদি সদস্যরা মিটি গন্ধযুক্ত উদ্বায়ী তরল। অ্যালকাইল হ্যালাইডের ক্ষ্ণুটনাক্ষ্ক, গলনাক্ষ্ক, অনত্ব, আণ্ডিক প্রমুত্ব বৃদ্ধিতে বৃদ্ধি পায় এবং সমসংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট হ্যালাইডের ক্ষ্ণুটনাক্ষ্ক ও ঘনত্ব ক্রোরাইডের চেয়ে ব্রোমাইডের বেশি এবং ব্রোমাইডের চেয়ে আয়োডাইডের বেশি হবে অর্থাৎ RI>RBr>RCl। সমাবরব হ্যালাইডগুলি (ফ্রোরাইড ব্যতীত) একই প্রকার বিভিন্না করে এবং হ্যালাইডগুলির সক্রিয়তা RI>RBr>RCl হয়।

আলকাইল হ্যালাইভ জল বারা ধাঁরে আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে কোহলে পরিপত
হয়। ক্ষারের জলায় ফুটন্ত দ্রবণ বা সিলভার অক্সাইড দিয়ে আলকাইল হ্যালাইডকে
দ্রুত আর্দ্র বিশ্লেষিত করা বায়।

RX + KOH→ROH + KX

কার্বনের থেকে হ্যালোজেন অধিক তড়িং ঋণাত্মক (Electro negative) মৌল বলে অ্যালকাইল হ্যালাইডের কার্বন হ্যালোজেন সমবোজকের (Covalent bond) ইলেকট্রনযুগল (Pair) হ্যালোজেনের দিকে সরে বার। ফলে কার্বনের উপর সম্প ব্রাক্ষক আধান (Positive charge) এবং হ্যালোজেনের উপর সম্প ঝণাত্মক আধান সৃষ্টি হয়। অর্থাৎ অ্যালকাইল হ্যালাইডগুলি সমেরু যৌগ (Polar compound)। যৌগের মেরুতার (Polarity) শক্তি যত বৃদ্ধি পাবে তত যোজকটি

পূর্বল হয়ে পড়বে অর্থাৎ যোজকটিকে ভাঙ্গা তত সহজ হবে। এখন কার্বন পরমাণুর সঙ্গে একাধিক অ্যালকাইল মূলক থাকলে C-X যোজকটি তত দূর্বল হয়ে পড়বে। কারণ অ্যালকাইল মূলকগুলি ইলেকট্রন বিকর্ষণ করে।

$$R \rightarrow -CH_2 \rightarrow -X$$
 $R \rightarrow CH \rightarrow X$
 $R \rightarrow C \rightarrow X$
 $R \rightarrow C \rightarrow X$

একটি অ্যালকাইল মূলক থাকলে কার্বন পরমাণুর (R মূলকের সঙ্গে যুক্ত কার্বন) উপর ইলেকট্রনের ঘনত্ব বাড়বে. ফলে C-X যোজকের ইলেকট্রন যুগল তত কার্বনের থেকে দ্বে সরে গিয়ে হ্যালোজেনের দিকে যাবে অর্থাৎ C-X যোজকটি দীর্ঘ হয়ে পড়বে এবং যোজকটি ভাঙ্গা তত সোজ। হবে। একাধিক অ্যালকাইল মূলক থাকলে অ্যালকাইল হ্যালাইডের মেরতা তত বাড়বে।

এখন RX-এর আর্র বিশ্লেষণের ক্রিয়াবিধ (Mechanism) দুপ্রকার হতে পারে। যেমন—

(1)
$$\overrightarrow{HO} + \overrightarrow{R} - \overrightarrow{X} \rightarrow \overrightarrow{HO} \cdots \overrightarrow{R} \cdots \overrightarrow{X} \rightarrow \overrightarrow{HO} - \overrightarrow{R} + \overrightarrow{X}$$

(Nucleophilic Bimolecular Substitution) বিক্রিয়া বলে। এই ধরনেক্র বে কোন বিক্রিয়াকে SNa বিক্রিয়া বলে। যেমন—

$$\ddot{\ddot{Y}} + \overset{\delta+}{R} - \overset{\delta-}{X} \rightarrow \overset{-1}{Y} \cdots \overset{-1}{X} \cdots \overset{-1}{X} \rightarrow \overset{-1}{Y} - \overset{-1}{R} + \overset{-1}{\ddot{X}}$$

সংক্রমণ জটিল যৌগ গঠন বিক্রিয়ার গাঁতর হার (Rate of reaction) মন্থরতম হয়। অতএব এই বিক্রিয়ার ধাপটি গতির হার নির্ণায়ক (Rate determining step) বিক্রিয়া হবে।

(2)
$$R - X \xrightarrow{\overline{x} \in \overline{S}} R + \overline{X}$$
 ... (i) $R + OH' \xrightarrow{\overline{x} \in \overline{S}} ROH$... (ii)

এখানে প্রথমে অ্যালকাইল হ্যালাইড ভেঙ্গে গিয়ে কার্বেনিয়াম আয়ন (R*) এবং হ্যালাইড (য়) আয়ন উৎপন্ন করে। এই বিক্রিয়ায় গতিবেগ মন্থরতম। কোন বিক্রিয়ার মন্থরতম গতিবেগ সম্পন্ন বিক্রিয়ারিই গতিবেগ নির্ণয়কারী ধাপে হয় এবং গতিবেগ নির্ণয়কারী ধাপে য়ত্রগুলি উপাদান অংশ গ্রহণ করে সেটা হবে তার মলিকুলারিটি বা আণ্যিকতা (Molecularity)। উৎপন্ন কার্বোনিয়াম আয়ন OH' মূলকের (আ্যানায়ন মূলক) সঙ্গে দুত বিক্রিয়া করে কোহল উৎপন্ন করে। এক্ষেত্রে (i) নং ধাপটি মন্থর এবং এটি গতিবেগ নির্ণয়কারী ধাপ। এই ধাপে কেবল মাত্র একপ্রকার উপাদান অংশ নেয়। অত্রএব এই বিক্রিয়ার মলিকুলারিটি এক (Unimolecularity)। আর OH মূলক নিউক্রিয়াসে সংযুক্ত হয়। অত্রেব এই বিক্রিয়াটিকে Sn₁ বা নিউক্রিয়োফিলিক ইউনিম্লিকুলার সাবস্টিটিউশান বিক্রিয়া (Nucleophilic Unimolecular Reaction) বলে। এই ধ্রনের যে কোন বিক্রিয়াকে Sn₁ বিক্রিয়া বলে। যেমন—

$$R - X \xrightarrow{\pi \notin \P} R \cdot \overline{X} \qquad \dots (i)$$

$$\overline{Y} + R \xrightarrow{\pi} RY \qquad \dots (ii)$$

এখন টারসিয়ারী (তৃতীরক) হ্যালাইডের কার্বন হ্যালোজেন খোজকটি ভাঙ্গা সহজ । অর্থাৎ তৃতীরক হ্যালাইড সহজে কার্বোনিয়াম আরন উৎপন্ন করে। ফলে তৃতীরক হ্যালাইডের আর্রু বিশ্লেষণ SN, বিক্রিয়ার দ্বারা সম্পাদিত হর।

প্রাথমিক হ্যালাইডের কার্বন হ্যালোজেন যোজকটি ভাঙ্গা তত সহজ্ব নয়। অর্থাৎ প্রাথমিক হ্যালাইড কার্বোনিয়াম আয়ন উৎপন্ন করে না। ফলে এই হ্যালাইডের আর্দ্র বিশ্লেষণ SN1 বিভিন্নার দ্বারা সম্পন্ন হয় না। 2. (i) কস্টিক পটাশে খন কোহলীয় দূবণের সঙ্গে আলকাইল হ্যালাইছ ফোটালে অলিফিন পাওয়া ষায় ৷ বেমন n প্রোপাইল রোমাইড থেকে প্রোপিলিন পাওয়া ষায়

$$CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Br + K'OH \xrightarrow{\text{Cate}} CH_3 \cdot CH = CH_2 + KBr$$

(ii) কিন্তু কস্টিক পটাশের লঘু কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে আলকাইল হ্যালাইডকে ফোটালে ইথার পাওয়া বায়।

$$RX + R'OH + KOH \longrightarrow ROR' + KX + H_2O$$
.
 $C_2H_5I + C_3H_5OH + KOH \longrightarrow C_3H_5OC_3H_5 + KI + H_2O$.

আলেকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে সিলভার অক্সাইডের বিক্রিয়ার ইথার উৎপন্ন হর।

3. আলকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে সোডিরাম বা পটাশিয়াম আলকক্সাইডের বিক্রিয়ার ইথার উৎপদ্ম হয়। এই বিক্রিয়াটিকে উইলিয়ামসন সংশ্লেষণ (Williamson Synthesis) বলে।

$$RX + NaOR' \longrightarrow ROR' + NaX$$
.
 $C_0H_0I + NaOC_0H_0 \longrightarrow C_0H_0OC_0H_0 + NaI$.

4. Zn/Cu বা Na/কোহল বা Sn/HCl দিয়ে উৎপন্ন জান্নমান হাইড্রোজেন অ্যানকাইল হ্যালাইডকে বিজারিত করে সাালকেন উৎপন্ন করে।

$$RX \div 2H \longrightarrow RH + HX$$
.
 $C_2H_6I + 2H \longrightarrow C_2H_6 + HI$.

5. (i) ধাতব সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যালকাইল হ্যালাইড উচ্চতর অ্যালকেন (Paraffin) উৎপন্ন করে। এই বিক্রিয়াটিকে ভার্জ বিক্রিয়া বলে।

$$2RI + 2Na \longrightarrow R - R + 2NaI$$
.

$$RX + 2Na + XR' \longrightarrow R - R' + R - R + R' - R' + NaX$$

দু প্রকার হ্যালাইডের বিক্রিয়ায় তিনপ্রকার আলেকেন পাওয়া যায়।

(ii) ধাত্তব দন্তঃরঞ্জের সঙ্গে বিক্রিয়ায় আলেকাইল হ্যালাইড ডাই-**আলেকাইলঃ** জিংক (জৈব ধাত্তব যৌগ) উৎপত্ন করে।

$$2RX + 2Zn \longrightarrow R_2Zn + ZnX_2$$
 $2C_2H_5Br + 2Zn \longrightarrow (C_2H_5)_2Zn + ZnBr_2$
छाटे-देशार्टन ब्लिश्क

(iii) ইথাইল ক্লোরাইডকে সোডিয়াম সীসে (Na/Pb) সংকর ধাতুর সঙ্গে উত্তপ্ত করে টেট্টাইথাইল লেড পাওয়া যায়।

$$4C_aH_bCl + 4Na/Pb \rightarrow (C_aH_b)_4Pb + 4NaCl + 3Pb$$

6. পটাশিয়াম সায়ানাইডের জলীয় কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইড উত্তপ্ত করলে অ্যালকাইল সায়ানাইড (RCN) পাওয়া যায়।

$$RX + KCN \longrightarrow RCN + KX$$
 $CH_3I + KCN \longrightarrow CH_3 \cdot CN + KI$
মিথাইল সায়ানাইড

কিন্তু সিলভার সায়ানাইডের জলীয় কোহলীয় দ্রবেশের সঙ্গে অ্যালক।ইল হ্যালাইডকে উত্তপ্ত করলে অ্যালকাইল সায়ানাইড ও আইসো সায়ানাইড (RNC) উভয় যৌগই উৎপন্ন হয়।

$$RX + AgCN \rightarrow RCN + AgX$$

 $RX + AgCN \rightarrow R \cdot NC + AgX$.

7. আন্মোনিয়ার োহলীয় দ্ববের সঙ্গে আলকাইল হ্যালাইডকে আধক চাপে উত্তপ্ত করলে আমিন মিশ্রণ উৎপল্ল করে।

তৃতীয়ক হ্যালাইড এই বিক্রিয়ায় অলিফিন উৎপন্ন করে।

8. আলকাইল হ্যালাইড কার্বন্ধিল অ্যাসিডের সিলভার লবণের ইথানল দ্রবশের সঙ্গে বিক্রিয়ায় এস্টার উৎপশ্র করে।

$$R \cdot COOAg + XR' \rightarrow R \cdot COOR' + AgX.$$

কিন্তু সিলভার নাইট্রাইটের সঙ্গে বিক্রিয়ায় নাইট্রাইট ও নাইট্রো উচ্চয় বৌগই উৎপল্ল করে।

$$RX + AgNO_2 \rightarrow R - O - N = O + AgX$$
 আলকাইল নাইট্রাইট
$$RX + AgNO_2 \rightarrow R \cdot NO_2 + AgX.$$
 নাইট্রো আলেকেন

9. সোডিয়াম হাইড্রোম্বেন সালফাইডের ইথানল দ্রবণের সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইড উত্তপ্ত করলে থায়ো-অ্যালকোহল বা থায়োকোহল (RSH) উৎপন্ন হয়।

10. শৃষ্ক ও বিশৃদ্ধ ইথারের উপস্থিতিতে আলেকাইল হ্যালাইড ম্যাগনেশিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় গ্রিগনার্ড বিকারক আলেকাইল ম্যাগনেশিয়াম হ্যালাইড (RMgX) উৎপন্ন করে।

$$RX + Mg \xrightarrow{\text{Sets}} RMgX.$$

ইণার $CH_sI + Mg \longrightarrow CH_s \cdot MgI$ মিথাইল ম্যাগনেশিয়াম আ**রোডাইড ।**

11. 300°C-এর উপরে আলেকাইল হ্যালাইডকে উত্তপ্ত করলে এক অপু হ্যালোজিনিক আগিড বিযুক্ত দ্বারা অলিফিন উৎপন্ন হয়। তৃতীয়ক হ্যালাইড পুব সহজেই হ্যালোজিনিক আগিড বিযুক্ত করে অলিফিন উৎপন্ন করে।

$$CH_3 \cdot CHI \cdot CH_3 \rightarrow CH_3 \cdot CH = CH_2 + HI$$

মিথাইল ক্লোরাইড (Methyl Chloride) CH, Cl

প্রস্তুতি : 1. অনার্দ্র জিংক ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড গ্যাস মিথানলের সঙ্গে বিক্লিয়ায় প্রচুর পরিমাণে মিথাইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করা হয়।

$$CH_3OH + HCl \xrightarrow{ZnCl_2} CH_3Cl + H_2O$$

 ট্রাইমিথাইল অ্যামিন হাইড্রোক্লোরাইড [(CH₃)₃N·HCl]-কে হাইজ্রো-ক্লোরিক অ্যাসিড সহযোগে উত্তপ্ত করলে মিথাইল ক্লোরাইড পাওয়া বায়।

3. নাইটোজেন গ্যাস দ্বারা তরলীকৃত ক্লোরিনের সঙ্গে মিথেনের বিক্লিয়ার মিথাইল ক্লোরাইড (CH₃CI) উৎপন্ন হয়। এই বিক্লিয়ায় অন্যান্য ক্লোরোমিথেন যৌগগুলিও উৎপন্ন হয়।

মিথাইল ক্লোরাইড মিণ্টি গন্ধযুক্ত বর্ণহীন গ্যাস। স্ফুটনাব্দ — $24^{\circ}\mathrm{C}$ । জলে মোটামুটি দ্রাব্য, কিন্তু কোহলে বেশি দ্রাব্য।

হিমায়নকারী পদার্থ (Refrigerant) হিসেবে, স্থানীয় (Local) অনুভূতিনাশক পদার্থ হিসেবে এবং দ্রাবকর্পে মিথাইল ক্লোরাইড ব্যবহত হয়। এছাড়া রঞ্জন
পদার্থ প্রস্থৃতিতে ও অগ্নিমির্বাপক হিসেবেও ব্যবহৃত হয়। মেথিলিকরণেও মিথাইল ক্লোরাইড ব্যবহৃত হয়।

মিথাইল আয়োডাইড (Methyl iodide) CHal

প্রস্তৃতি : 1 লাল ফসফরাসের উপস্থিতিতে আয়োজিন মিখানলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মিথাইল আয়োজাইড প্রস্তুত কর। হয় ।

$$6CH_3OH + 2P + 3I_2 \rightarrow 6CH_3I + 2H_2PO_3$$

লিবিগ শীতকযুক্ত গোলতল ফ্লাস্কে কোহল ও লাল ফসফরাস নেওয়া হয়। ফ্লাস্কটিকে ঠাণ্ডা জলের পারের নধ্যে বসানো থাকে এবং শীতক দিয়ে ঠাণ্ডা জল প্রবাহিত করা হয়। এখন অপ্প অপ্প করে আয়োভিন ফ্লাস্কে যোগ করে ঝাঁকানো হয়। আরোভিন যোগ শেষ হলে নিশ্রণটিকে হাভন্ডোর রেখে বিক্রিয়াটি সম্পূর্ণ করা হয় এবং পরে পাতন করে নিথাইল আয়ে,ডাইভাক পৃথক করে নেওয়া হয়। এই মিথাইল আয়োডাইড ছবিশ্বর । একে লঘু সোভিয়াম কার্বনেট দ্রবণ ও পরে জল দিয়ে ধুয়ে অপদ্রবাগুলি অপসারিত করে অনাদ্র ক্যালাসয়াম ফ্লোরাইড দিয়ে বোতলে ছিপিবন্ধ করে রাখা হয়। পরে পাতন করে বিশ্বর ও শৃক্ষ মিথাইল আয়োডাইড পাওয়া যায়।

এইভাবে ইথাহল আয়োডাইড ও রোমাইড প্রস্তুত করা হয়।

2. ক্যালসিয়াম কার্বোনেটের উপাছতিতে পটাশিয়াম আয়েডাইডের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে মিথাইল সালফেটের বিক্রিয়ায় মেথাইল আয়েডাইড উৎপল হয়।

$$KI + (CH_8)_2SO_4 \rightarrow CH_3I + K(CH_3)SO_4$$

মিধাইল আয়োডাইড মিষ্টি গন্ধযুক্ত, ভারী (আঃ গুঃ 2·27) তরল। স্ফুটনাব্দ 45°C। জলে অদ্রাব্য। সদ্য প্রস্তুত মিধাইল আয়োডাইড বর্ণহীন তরল, কিন্তু রেখে দিলে বেগুনী বর্ণ হয়। মেথিলিকরণে (Methylation) মিধাইল আয়োডাইড খুবই উপযোগী পদার্থ।

ইথাইল ক্লোরাইড (Ethyl chloride) CaHaCl

প্রস্তুতি: 1. অনার্দ্র জিংক ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে হাইড্রোজেন ক্লোরাইড গ্যাস ইথানলের সঙ্গে বিজিয়ায় ইথাইল ক্লোরাইড উৎপন্ন করে।

$$C_2H_0OH + HCl \xrightarrow{ZnCl_2} C_2H_0Cl + H_2O$$

2. অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ইথি-লিনের সঙ্গে বিক্লিয়ার ইথাইল ক্লোরাইড উৎপল হয়।

$$CH_2 = CH_2 + HCl \rightarrow CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot C$$

ইথাইল ক্লোরাইড গ্যাসীর পদার্থ। স্ফুটনাব্দ 12.5°C। হিমারনকারী পদার্থ হিসেবে এবং টেট্নাইথাইল যৌগ প্রস্তৃতিতে ব্যবহৃত হয়।

ইথাইল ব্ৰোমাইড (Ethyl bromide) C2H3Br

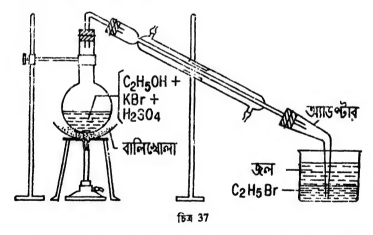
প্রস্তৃতি ঃ (I) ইথিলিনের সঙ্গে হাইড্রোজেন রোমাইডের বিক্রিয়ার ইথাইল রোমাইড প্রস্তৃত করা হয়।

2. ইথানলের উপর পটাশিয়াম ব্রোমাইড ও সালফিনিরক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার বা লাল ফসফরাস ও রোমিনের বিক্রিয়ার ইথাইল ব্রোমাইড প্রস্তুত করা হর।

$$CH_sCH_2OH + KBr + H_2SO_4 \rightarrow CH_3 \cdot CH_2Br + KHSO_4 + H_2O$$

 $6CH_sCH_2OH + 2P + 3Br_2 \rightarrow 6C_2H_5Br + 2H_3PO_3$

একটি গোলতল ফ্রাস্কে ইথানল ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণ নেওয়া হয়।
ফ্রাস্কটির সঙ্গে কর্কের সাহায্যে একটি নির্গম নল ও নির্গম নলের সঙ্গে শীতক এবং
শীতকের শেষ প্রান্তে একটি অ্যাডপ্টার (Adopter) এবং অ্যাডপ্টারের শেষ প্রান্তটি
জলপূর্ণ গ্রাহক পাত্রে প্রবেশ করান থাকে।



ক্লাস্কটিতে অপ্প অপ্প পটাশিরাম রোমাইড যোগ করে ঝাঁকানো হয়। পটাশিরাম রোমাইড যোগ শেব হলে ক্লাস্কটিকে বালিখোলার আন্তে আন্তে উত্তপ্ত করলে ইথাইল রোমাইড পাতিত করে গ্রাহক পাত্রে জলের তলার সংগ্রহ করা হয়। এভাবে উৎপক্ষ ইথাইল রোমাইড বিশৃদ্ধ নর। এতে কোহল ও হাইড্রোজেন রোমাইড অপদ্রব্য হিসেবে বর্তমান থাকে। এই ইথাইল রোমাইডকে লঘু সোডিরাম কার্বনেট ও পরে জল দিয়ে ধুরে অনার্দ্র ক্যালসিরাম ক্লোরাইড দিয়ে ঝাঁকিয়ে জল অপসারিত করা হয় এবং পরে পুনঃ পাতনের বারা বিশৃদ্ধ ইথাইল রোমাইড গ্রন্থত করা হয়।

ইথাইল রোমাইড মিষ্টি গদ্ধয়ক বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাব্দ 31.4°C। ইথাইলকরণে (Ethylation—ইথাইলেশানে) ইথাইল রোমাইড বাবহওঁ হয়।

আইসোপ্রোপাইল আয়োডাইড (Isopropyl iodide) CH₃·CHI·CH₈

গ্নিসারলের সঙ্গে হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিড বা আয়োডিন লাল ফসফরাসের: সঙ্গে বিক্রিরার আইসোপ্রোপাইল আয়োডাইড প্রস্তুত করা হয়।

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{OH} \\ | \\ | \\ \text{CHOH} + \text{HI} \rightarrow \begin{bmatrix} \text{CH}_2 \text{I} \\ \vdots \\ \text{CH} \cdot \text{I} \\ \end{bmatrix} \\ \begin{array}{c} \text{I}_2 \\ | \\ \text{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{HI} \\ | \\ \text{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array}$$

আইসোপ্রোপাইল আয়োডাইড বর্ণহীন তরল। জলের চেয়ে ভারী (আঃ পু: 1·703)। জৈব বৌগে আইসোপ্রোপাইল মূলক যুক্তকরণে আইসোপ্রোপাইল আয়োডাইড ব্যবহৃত হয়।

ডাই-ফালো অ্যালকেন (Di-halo alkane)

প্রস্তৃতিঃ 1. অ্যালকাইন বৌগে হ্যালোচ্ছিনিক অ্যাসিড সংযোগের দ্বারা।
স্কেম ডাই-হ্যালো অ্যালকেন প্রস্তৃত করা হয়।

$$CH \equiv CH + HBr \rightarrow CH_2 = CHBr \xrightarrow{HBr} CH_8 \cdot CHBr_8$$

 কার্বনিল যোগের সঙ্গে ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের বিক্রিয়ার ফলে জেয় ভাই-ক্লোরো অ্যালকেন প্রস্তুত করা হয়।

অলিফিন বোগের সঙ্গে হ্যালোজেনের বিক্রিয়য় 'ভিক' (vic) ডাই
 হ্যালো অ্যালকেন প্রস্তুত করা যায়।

4. ডাই-হাইড্রব্সি যৌগের সঙ্গে ফসফরাস হ্যালাইডের বিক্রিরার **ডাই-হ্যালো** অ্যালকেন প্রস্তুত করা বার।

HO·CH₃·CH₃·CH₃OH+PBr₃ → Br·CH₃·CH₂·CH₂Br মেথিলিন ক্লোরাইড CH₂Cl'₂ (স্ফুটনাক্স 40°C): জিংক ৫১ অ্যাসিডের দার। উৎপল্ল হাইড্রোজেন দিয়ে ক্লোরোফর্মকে বিজ্ঞারিত করে বাণিজ্ঞাক-ভাবে মেথিলিন ক্লোরাইড প্রস্তুত করা হয়।

মিথেনকে ক্লোরনেশান করেও মেথিলিন ক্লোরাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_4 + CI_3 \rightarrow CH_3CI + HCI$$
.
 $CH_3CI + CI_2 \rightarrow CH_2CI_2 + HCI$.

মেথিলিন ক্লোরাইড বাবক হিসেবে ক্রেল্ড হয়।

্রেথিলিন ব্রোমাইড CH_2Br_3 (স্ফুটনাব্দ 97°C) ঃ ক্ষারীর মাধ্যমে রোমাফর্মকে সোডিয়ান আর্সেনাইট দ্রবণ দিয়ে বিজ্ঞারিত কমে মেথিলিন রোমাইড প্রস্তুত করা হয়। আয়োডোফর্ম থেকে অনুরূপ বিক্রিয়ার CH_2I_2 প্রস্তুত করা যায়। মেথিলিন আয়োডাইডের স্ফুটনাব্দ (181°C)।

$$CHX_s + Na_sAsO_s + NaOH \rightarrow CH_sX_s + NaX + Na_sAsO_4.$$
 शास्ताकशं $X = Br, I.$

মেথিলিন ব্রোমাইড ও আয়োডাইড জৈব সংখ্রেষণে প্রয়োজন হয়।

ইথিলিডিন ক্লোর†ইড CH3·CHCl2 (স্ফুটনাব্দ 57°C) থাসিটাল-ডিহাইডের সঙ্গে ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের বিক্লিয়ায় প্রস্তুত করা হয়।

ইথি**লিন** ক্লোরাইড CH₂Cl·CH₃Cl (স্ফুটনাব্দ 84°C) ঃ ইথিলিনের সঙ্গে ক্লোরিনের বিক্লিয়ায় প্রস্তুত করা হয়।

নিমতর ডাই-হ্যালো যৌগগুলি বর্ণহীন তরল, জলের থেকে ভারী বেশি। রাসায়নিক বিক্রিয়ায় ডাই-হ্যালো যৌগগুলি অ্যালকাইল হ্যালাইডের (মনো-হ্যালো) ন্যায় আচরণ করে। বেমন

- Cl·CH₂CH₂Cl + KOH (जनौत्र)→HO·CH₂·CH₂OH + KCl.
 दीर्थानन शादेकन
 CH₃·CHCl₂ + KOH→CH₃·CH(OH)₂→CH₃·CHO + H₂O.
- 2. $CH_3 \cdot CHBr_3 + 2KOH$ (কোহলীয়) $\rightarrow CH \equiv CH + 2KBr + 2H_2O$. $Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot Br + KOH$ (কোহলীয়) $\rightarrow CH \equiv CH + 2KBr + 2H_2O$.

$$CH_3 \cdot CHI \cdot CH_2I \xrightarrow{\Delta} CH_3 \cdot CH = CH_2 + I_2$$
3. $CH_2 \xrightarrow{CH_2Br} + Zn \xrightarrow{\Delta} CH_2 \xrightarrow{CH_2} + ZnBr_2$

शाहेरका श्राहरका श्राहरक

द्रोहे-छाटना त्योगमगूर

মিথেনের ট্রাই-হ্যালো যৌগগুলি সবচেয়ে বেশি পরিচিত এবং এগুলি প্রয়োজনীর বৌগ। মিথেনের প্রতিস্থাপিত ট্রাই-হ্যালো যৌগদের CHX_s হ্যালোফর্ম (X = Cl, Br, I) বলে।

ক্লোরোফর্ম বা ট্রাই-ক্লোরো মিথেন CHCI, (স্ফু: 61°)

প্রস্তুতিঃ 1. লোহা চূর্ণ ও জল দিয়ে কর্বন টেট্রাক্লোরাইডকে বিজ্ঞারিত করে ক্লোরোফর্ম প্রস্তুত করা হয়।

- 2. মিথেনকে ক্লোরিনেশান করে ক্লোরোফর্ম প্রস্তুত করা যায়। $CH_4 + 3Cl_3 \rightarrow CHCl_3 + 3HCl.$
- 3. ইথাইল কোহল বা অ্যাসিটোন এবং ব্লিচিং পাউডারের জলীর দ্রবণের মিশ্রণকে পাতিত করে রসায়নাগারে এবং বাণিজ্যিকভাবে ক্লোরোফর্ম প্রকৃত করা হয়।

ব্লিচিং পাউডার থেকে উৎপন্ন ক্লোরিন প্রথমে ইথানলকে আ্যাসিট্যালডিহাইড ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডে পরিণত করে। পরে অতিরিক্ত ক্লোরিন অ্যাসিট্যালডি-ছাইডক্ষে- ট্রাই-ক্লোরো অ্যাসিট্যালডিহাইডে পরিণত করে। ব্লিচিং পাউডার থেকে প্রাপ্ত ক্যালসিয়াম হাইড্রক্লাইড এই ট্রাই-ক্লোরো অ্যাসিট্যালডিহাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ার ক্যালসিয়াম ফ্রমেট ও ক্লোরোফর্ম উৎপন্ন করে।

$$CH_3 \cdot CH_2OH + Cl_3 \rightarrow CH_3 \cdot CHO + 2HCl.$$

 $CH_3 \cdot CHO + 3Cl_3 \rightarrow CCl_3 \cdot CHO + 3HCl.$
 $2CCl_3 \cdot CHO + Ca(OH)_2 \rightarrow 2CHCl_3 + (HCOO)_3Ca$

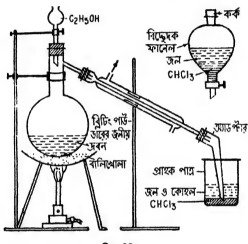
च्याजिरहोत्नव जरक विकिश भाषेषास्त्रव विकिशाव श्रथरम ब्रोहे-स्क्रास्त्रा ज्याजिरहोन

ও হাইড্রোক্রোরিক আ্যাসিড উৎপন্ন হয়। পরে ট্রাই-ক্লোরো অ্যাসিটোন ক্যালসিয়াম হাইড্রন্সাইডের সঙ্গে বিভিন্ন। করে ক্লোরোফর্ম ও ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট উৎপন্ন হয়।

$$CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 + 3Cl_2 \rightarrow CCl_3 \cdot CO \cdot CH_3 + 3HCl.$$

 $2CCl_3 \cdot CO \cdot CH_3 + Ca(OH)_3 \rightarrow 2CHCl_3 + (CH_3COO)_2Ca.$

পার্থনলযুক্ত একটি গোলতল ফ্রান্কে ব্লিচিং পাউডারের ঘন এলীয় দ্রবণ নেওয়া হয়। ফ্রাঙ্কের মুখে কর্কের সাহাযো একটি বিন্দুপাতী ফানেল ও পার্থনলের সঙ্গে লিবিগ



किंक 38

শীতক এবং শীতকে শেষ অ্যাডণ্টার যুক্ত থাকে। অ্যাডণ্টারের তলার গ্রাহক পাত্র থাকে। শীতকের মধ্য দিয়ে ঠাণ্ডা জল প্রবাহিত করা হয় এবং বিন্দুপাতী ফানেল দিয়ে ইথানল বা অ্যাসিটোন অপ্প অপ্প করে যোগ করা হয়। মিশ্রণটিকে বালিখোলার উত্তপ্ত করা হয় যতক্ষণ না পর্যন্ত বিক্রয়াটি আরম্ভ হয়। অত্যাধক ফেনা হলে ফ্রাস্কটিকে ঠাণ্ডা করা প্রয়েজন। বিক্রিয়াটি শেষ হয়ে এলে মিশ্রণটিকে অপ্প উত্তপ্ত করলে ক্রোরোফর্ম পাতিত হয়ে গ্রাহক পাত্রে সন্দিত হবে। তেলের মত পদার্থ আসা বন্ধ না হওয়া পর্যন্ত পাত্রন চালান হয়। পাত্রন কালে ক্রোরোফর্মের সঙ্গে অবিকৃত কোহল (বা অ্যাসিটোন) জল হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড ইন্ড্যাদি গ্রাহক পাত্রে সন্দিত হয়। ক্রোরোফর্ম জল অপেক্ষা ভারী ও জলে অন্যার বলে গ্রাহক পাত্রে তলায় সন্ধিত হয়। এখন এই অবিশুদ্ধ ক্রোরোফর্মকে বিচ্ছেদক ফানেলে (Separatory funnel) নিয়ে প্রথমে লম্বু সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণ এবং পরে

জল দিরে ধুরে আলাদা করা হর। এই ক্লোরোফর্মে গনিত (Fused) ক্যালসিরাম ক্লোরাইড যোগ করে জল অপসারিত হলে পরে পুনঃপাতিত (Redistillation) করে বিশুদ্ধ ক্লোরোফর্ম প্রস্তুত করা হয়।

বিশুদ্ধ ক্লোরোফর্ম প্রস্তুতি ঃ ক্লোরালহাইড্রেটকে কম্টিক সোডা দিয়ে পাতিত করে বিশুদ্ধ ক্লোরোফর্ম প্রস্তুত করা হয়, যা চেতনানাশক (Anaesthetic) হিসেবে ব্যবহার করা হয়।

भ ग्र

ভেটাত ধর্ম ঃ ক্লোরোফর্ম বর্ণহীন মিন্টিগরযুক্ত উদায়ী (Vointile) তরল। জল অপেক্ষা ভারী এবং জলে অপ্প দ্রাব্য, কিন্তু কোহল ইথারে সহজেই দ্রবীভূত হয়। ক্লোরোফর্ম জলনশীল বহু নয় কিন্তু ক্লোরোফর্মের বাষ্প বাতাসে সব্ধ শিখায় জলে। নিঃখাসের সঙ্গে গ্রহণে চেতনা লোপ পায়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ (1) দন্তঃরজ ও হাইড্রোক্রোরিক আাসিডের ইথানল দ্রবদের সঙ্গে ক্লোরোফর্মের বিক্রিয়ায় মেথিলিন ক্লোরাইড উৎপদ্র হয়, কিন্তু দন্তঃরজ্ব ও জলের বিক্রিয়ায় মিথেনে পরিণত হয়।

CHCl₈ + 2H
$$\rightarrow$$
CH₂Cl₂ + HCl
CHCl₃ + 6H \rightarrow CH₄ + 3HCl

 কিন্টক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে ক্লোরোফর্মকে উত্তপ্ত করলে ক্লোরোফর্ম আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে ক্ষণস্থায়ী অর্থোফরমিক অ্যাদিড [HC(OH)3] উৎপল্ল করে, পরে যার থেকে জলের অণু বিযুক্ত হয়ে ফরমিক অ্যাদিডে পরিণত হয়।

- রুপো চ্র্রের সঙ্গে ক্লোরোফর্মকে উত্তপ্ত করলে অ্যাসিটিলিন পাওয়। যায়।
 HCCI_s + 6Ag + CI_sCH→HC≡CH + 6AgCI
- 4. খন নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে ক্লোরোফর্মের বিক্রিয়ায় ক্লোরোপক্রিন (CCl_sNO_2) পাওয়া যায়।

- ক্লোরিনের সঙ্গে বৈক্রিয়ায় ক্লোরোফর্ম কার্বন টেট্রাক্লোরাইড উৎপল্ল করে ।
 CHCl₃ + Cl₂→CCl₄ + HCl
- 6. আলোর উপস্থিতিতে ক্লোরোফর্ম বাতাস বা অক্সিজেনের সঙ্গে বিভিয়া করে কার্বনিল ক্লোরাইড বা ফসজেন (COCl₂) ও হাইড্রোক্লোরেক আাসিড উৎপল্ল করে। 2CHCl₃ + O₂→2COCl₃ + 2HCl
- 7. আমিলিন ও কণ্টিক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে কোরোঘর্মকে উত্তপ্ত করলে অত্যস্ত থারাপ গন্ধযুক্ত ফিনাইল আইসোসায়ানাইড (C_nH_nNC) উৎপন্ন হয়, যাকে গন্ধের দ্বারা সনান্ত করা যায়। এই বিক্রিয়াটিকে কার্বিলআমিন পরীক্ষা (Carbylamine test) বা আইসোসায়ানাইড পরীক্ষা (Isocyanide test) বলে। এই পরীক্ষার দ্বারা ক্লোরোফর্মকে সনাক্ত করা হয়।

$$C_6H_6NH_2 + CHCl_9 + 3KOH \rightarrow C_6H_6NC + 3KCl + 3H_9O$$

8. ফিনল ও ঘন ক্ষিটক পটাশের বা সোডার জলীয় দুবণের সঙ্গে ক্লোরোফর্মকে উত্তপ্ত করলে স্যালিস্যালডিহাইড পাওয়া যায়।

ব্যবহার ঃ চর্বি, তেল এবং জৈব যোগের দ্রাবক হিসেবে ক্লোরোফর্ম প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হর । চেতনানাশক হিসেবে, প্রাথমিক অ্যামিনগুলিকে সনাক্তরণে, জৈব যোগের পচনতাধের জন্য এবং ফাংগাসের বংশবৃদ্ধি রোধের জন্য ক্লোরোফর্ম ব্যবহৃত হয় । জৈবযোগের সংশ্লেষণেও বাবহৃত হয়ে থাকে । হিমায়ক ক্রিয়ন CF_2Cl_2 প্রস্তুতিতেও বাবহৃত হয় ।

চেত্তনালাশক ক্লোবোফর্মের সংরক্ষণ ঃ আলোর উপস্থিতিতে ক্লোরোফর্ম আক্সজেনের সঙ্গে বিজিয়ায় মারাত্মক বিষাক্ত পদার্থ ফসজেন উৎপল্ল করে। সূত্রাং চেতনানাশক ক্লোরোফর্মকে বিশেষ উপায়ে সংরক্ষণ করা হয়, য়তে ফসজেন উৎপল্ল না হয়। এর জন্য ক্লোরোফর্মকে আয়ায় (Amber) রংয়ের বোতলে সম্পূর্ণ ভাতি করে রাখা হয়, য়তে বোতলে বাতাস না থাকে। পরে বোতলের মুখটি ভালো করে ছিপিবন্ধ করে বোতলটি কালো কাগজ মুড়ে রাখা হয়। চেতনানাশক ক্লোরোফর্মের সক্ষে অনেক সময় সামান্য ইথানল যোগ করে রাখা হয়। কারণ ইথানল ফসজেনের সঙ্গে বিজিয়ায় অক্ষতিকারক ডাই-ইথাইল কার্বনেট উৎপল্ল করে।

$$O = C \left\langle \frac{Cl}{Cl} + 2C_2H_5OH \rightarrow O = C \left\langle \frac{OC_2H_5}{OC_2H_5} + 2HCl \right\rangle \right\rangle$$

ব্রোমোফর্ম CHBr_s (ক্ষুঃ 149.5°C) ঃ ক্লোরোফর্মের মত এবং অনুর্পভাবে রোমোফর্ম প্রস্তুত করা হয়। এছাড়া সোডিয়াম কার্বনেট ও পটাসিয়াম রোমাইডের উপস্থিতিতে অ্যাসিটোন বা ইথানলের জলীয় দ্রবণকে তড়িৎ বিশ্লেষণ করে প্রচুর পরিমাণে রোমোফর্ম প্রস্তুত করা হয়। এই প্রক্রিয়ায় অ্যানোডে যে রোমিন মৃত্ত হয় তা অ্যাসিটোন বা ইথানলকে রোমোফর্মে পরিণত করে এবং ক্যাথোডে যে কন্টিক সোডা উৎপন্ন হয় তাকে হাইড্রোরোমিক অ্যাসিড দিয়ে প্রশমিত (Neutralise) করা হয়। বিক্রিয়াটি 20°C-এ করা হয়।

রোমোফর্ম জলে অদ্রাব্য এবং জলের চেয়ে ভারী তরল। রোমোফর্মের রাসায়নিক বিক্রিয়াগুলি ক্লোরোফর্মের অনুরূপ।

আরোডোকর্ম (Iodoform) (গঃ 119°C) ঃ 1. ইথানল বা অ্যাসি-টোনের উপর আয়োডিন ও ক্ষারের (Alkali) বিক্রিয়ায় (ক্লোরোফর্মের ন্যায়) আয়োডোফর্ম উৎপন্ন হয়।

 $CH_8 \cdot CH_2OH + I_9 \rightarrow CH_3 \cdot CHO \xrightarrow{I_2} CI_3 \cdot CHO \xrightarrow{KOH} CHI_3 + HCO_2K$

2. সোভিরাম কার্বনেট ও পটাশিরাম আয়োভাইডের উপস্থিতিতে ইথানল বা আাদিটোনের জলীর দ্রবণকে তড়িং বিশ্লেষণ করলে হলুদ বর্ণের আয়োডোফর্ম পাওরা বায়। বিক্রিয়াটি 60-70°C-এ করা হয় এবং বিক্রিয়াটি চলাকালে দ্রবণের মধ্যে অবিরাম কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস পরিচালিত করে উংপল্ল কন্টিক সোডাকে প্রশমিত করা হয়।

আরোডোফর্ম বিশিষ্ট গন্ধযুক্ত হলুনবর্ণের কেলাসাকার পদার্থ। জলে অদ্রবণীয়, কিন্তু কোহলে এবং ইথারে দ্রাব্য। আরোডোফর্ম রাসায়নিক বিক্রিয়ার ক্লোরোফর্মের অনুরূপ। পচনবারক (Antiseptic) এবং জীবাণুনাশক (Germicidal) পদার্থ হিসেবে ব্যবহার করা হত। বর্তমান কালে সামানাই ব্যবহৃত হয়।

কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড বা টেট্রা-ক্লোরোমিথেন CCI, (ক্ষ্: 77°C)ঃ টেট্রা-হ্যালো মিথেনের মধ্যে কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড সবচেয়ে পরিচিত এবং প্রয়োজনীয় পদার্থ।

প্রস্তুত্তি ঃ 1. প্রাকৃতিক গ্যাস থেকে প্রাপ্ত মিথেনকে 300°C-এ ক্লোরিনেশন করে প্রচুর পরিমাণে কর্বন টেট্রা-ক্লোরাইড প্রস্তুত করা হয় ।

2. প্রভাবক আলেমিনিরাম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে কার্বন ডাই-সালফাইডের সঙ্গে ক্লোরনের বিক্লিয়ায় কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড প্রস্তুত করা হয়।

$$CS_2 + 3CI_3 \xrightarrow{AlCI_3} CCI_4 + S_2CI_3$$

পাতনে সালফার মনোক্লোরাইডকে অপসারিত করে কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইডকে কম্টিক সোডার দ্রবণে ধুয়ে নিয়ে পাতিত করলে বিশুদ্ধ কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড পাওরা বার।

(3) ক্লোরোফর্মকে ক্লোরিনেশান করেও কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড প্রন্তুত করা যায়।
কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড বিশিষ্ট গন্ধযুদ্ধ বর্গহীন তরল, জলে অদ্রাব্য এবং জলের
চেয়ে ভারী। কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড বা এর বাষ্প অজলনশীল পদার্থ। কার্বন টেট্রাক্লোরাইড চর্বি, তেল ও আয়োডিনের অতান্ত ভালো দ্রাবক এবং শিশেপ দাবক হিসেবে
ব্যবহৃত হয়। গরম পোশাক পরিষ্কার করার কাজে এবং অগ্নি নির্বাপক (Fire
extinguisher) হিসেবেও ব্যবহৃত হয়।

বিক্রিয়াঃ (i) কস্টিক পটাশের কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইডকে ফোটালে কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড বিয়োজিত হয়। কিন্তু জল বা অ্যাসিডের সঙ্গে ফোটালে অবিকৃত থাকে।

$$CCl_4 + 6KOH \rightarrow K_3CO_3 + 4KCl + 3H_2O$$
.

(2) অধিক তাপে কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড বাষ্প জলের বাষ্পের সঙ্গে বিক্রিরার ফসজেন ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড উৎপন্ন হর ।

(3) জিংক ও অ্যাসিড শ্বার। উংপম জারমান হাইড্রোজেন কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইডকে ক্লোরোফর্মে পরিণত করে, কিন্তু জনের উপস্থিতি সোডিয়াম পারদ সংকর কার্বন টেট্রাক্লোরাইডকে মিথেনে পরিণত করে।

$$CH_4 + 4HCI \stackrel{SH}{\longleftrightarrow} CCI_4 \stackrel{2H}{\longleftrightarrow} CHCI_3 + HCI.$$

প্রশাবলী

- 1. অ্যালকাইল হ্যালাইডের আর্দ্র বিশ্লেষণ ক্রিয়াবিধি দিয়ে আলোচনা কর।
- 2. রসায়নাগারে ইথাইল রোমাইডের প্রস্তুতি কিভাবে কর। হয় ? চিত্রসহ আলোচন। কর। ইথাইল রোমাইড থেকে কিভাবে নিম্নলিখিত পদার্থগুলি

- প্রমুত করা হয়—(i) n বিউটেন (ii) ইথাইল মিথাইল ইথার (iii) প্রোপিয়োনিক আগিড (iv) ইথাইল আগিটেট।
- ইথাইল আয়োডাইডের সঙ্গে নিমুলিখিত পদার্থের বিক্রিয়য় উৎপল্ল পদার্থের নাম লেখ (সমীকরণ সহ ব্যাখ্যা কর)—(i) Na/ইথার (ii) AgCN (iii) Mg/ইথার (iv) হাইড্রোজেন (v) সোডিয়াম ইথক্সাইড (vi) Ag₂O (vii) Zn/ইথার (viii) KCN (ix) AgNO₂.
- 4. ডাই-হালো আলকেন কত প্রকার হতে পারে ? উদাহরণ দাও।
- 5. शालाक्यं काप्तत्र वाल ? शालाक्यं विकिशाि कि ?
- 6. রসায়নাগারে ক্লোরোফর্ম কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? ক্লোরোফর্মকে কিভাবে সনাক্ত করা হয় ? কি কাজে ক্লোরোফর্ম ব্যবহার করা হয় ? চেতনানাশক ক্লোরোফর্ম কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? এই ক্লোরোফর্ম কিভাবে সংরক্ষণ করা হয় ? চেতনানাশক ক্লোরোফর্মের বিশক্ষতার পরীক্ষা কি ?
- সংশ্লেষণ কর :—(i) আয়োডোফর্ম (ii) কার্বন টেট্রা-ক্লোরাইড (iii) আইসো
 প্রোপাইল আয়োডাইড ।
- 8. টীকা লিখ: (i) চেতনানাশক ক্লোরোফর্ম (ii) সংক্রমণ জটিল যৌগ।

(স্নেছজ বা অ্যালিফ্যা**টিক (কাছল** Aliphatic Alcohols

হাইড্রোকার্বনের হাইড্রব্সি জাতককে অ্যালকোহল বা কোহল বলে। কিন্তু হাইড্রব্সি মূলক সরাসরি অ্যারোম্যাটিক বৃত্তে যুক্ত থাকলে তাকে কোহলের পরিবর্তে ফিনল বলা হয়।

কোহলে এক বা একাধিক হাইড্রান্ধ মূলক থাকতে পারে। একটি মাত্র হাইড্রান্ধ মূলক বিশিষ্ট কোহলকে এক-হাইড্রিক (Monohydric) কোহল বলে। সেরকম দুই, তিন বা বহু হাইড্রান্ধ মূলক বিশিষ্ট কোহলকে যথাক্রমে দি-হাইড্রিক (Dihydric), তি-হাইড্রিক (Trihydric) এবং বহু হাইড্রিক (Polyhydric) কোহল বলে।

এক-হাইড্রিক	দ্ব-হাইভ্রিক	বি-হাইড্রিক
CH, OH	СН ₂ ОН	CH, OH
মিধাইল কোহল	। CH』OH ইথিলিন গ্লাইকল	снон Сн.он
		গ্রিসারল

এক-হাইড্রিক কোহলের শ্রেণীবিভাগ

এক-হাইড্রিক কোহলের সাধারণ সংকেত $C_nH_{2n+2}O$ বা $C_nH_{2n+1}\cdot OH$ হবে। এক-হাইড্রিক কোহলকে তিন ভাগে ভাগ করা যায়। যে কোহলে $-CH_2OH$ অংশ বা পুঞ্জ থাকবে তাকে প্রার্থামক (Primary) কোহল বলে। আর বে কোহলে >CHOH অংশ থাকবৈ তাকে বিতীয়ক (Secondary) কোহল এবং যে কোহলে ->COH অংশ থাকবে তাকে তৃতীয়ক (Tertiary) কোহল বলে।

প্রাথমিক কোহল	দ্বিতীয়ক কোহল	তৃতীয়ক কোহল
CH, OH THEH, OH	CH ₅	CH,
মিথাইল কোহল	СН	CH ₈ —C·OH
CH ₈ ·CH ₂ OH	আইসোপ্রোপাইল	CH _a
देषाँदेन कारन	কোহল	েন _ও টারসিয়ারী বিউটাই ল কোহল

নামকরণঃ তিন ভাবে কোহলগুলির নামকরণ করা যার।

(ক) সাধারণ পদ্ধতিঃ এই পদ্ধতিতে কোহলের নামকরণ,করতে হলে সেই কোহলে যে অ্যালকাইল মূলক আছে তার নামের শেষে কোহল যোগ করে করা হর। ষেমন

CH₈OH भिथारेन कारन

C2H5OH देशादेन कारन

CH_s·CH₂·CH₂OH n (নরম্যাল) প্রোপাইল কোহল

 CH_s CHOH আইসোপ্রোপাইল কোহল CH_s

(CH₃)₃ · COH টারবিউটাইল কোহল

অনেক সময় অ্যালকাইল মূলকের আগে প্রাথমিক, বিতীয়ক, তৃতীয়ক ইত্যাদি যোগ করে নামকরণ করা হয়।

CH_a·CH_a·CH_aCH_aOH প্রাথমিক বিউটাইল কোহল CH_a·CH_a·CH·OH দ্বিতীয়ক বিউটাইল কোহল | CH_a

(CH₃)₈ · COH তৃতীয়ক বিউটাইল কোহল।

থে) কার্বিনল (Carbinol) পদ্ধতি $^\circ$ এই পদ্ধতিতে মিথাইল কোহলকে কার্বিনল বলা হয় এবং প্রত্যেক কোহলকে এই কার্বিনলের জাতক ধরা হয়। এখন এই মিথাইল কোহলের মিথাইল মূলকের একটি হাইড্রোজেন পরমাণুকে একটি মিথাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত করলে তাকে মিথাইল কার্বিনল $\mathrm{CH}_3 \cdot \mathrm{CH}_2\mathrm{OH}$ বলে। ইথাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে তাকে ইথাইল কার্বিনল $\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5 \cdot \mathrm{CH}_2\mathrm{OH}$ বলে। আবার কার্বিনলের মিথাইল মূলকের দুটি হাইড্রোজেন পরমাণুকে দুটি মিথাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত করলে তাকে ডাই-মিথাইল ক্যিবিনল $\mathrm{CCH}_3\mathrm{CHOH}$ বলে এবং তিনটি হাইড্রোজেন পরমাণু তিনটি মিথাইল মূলক দিয়ে প্রতিম্থাপিত করলে তাকে

দ্বীই-মিথাইল কার্বিনল $(CH_s)_3\cdot COH$ বলে । এইন্তাবে C_2H_s C_3H_s CHOH-কে C_3H_s CHOH-কে CH_s CHOH-কে মিথাইল ইথাইল কার্বিনল বলে এবং C_2H_s C_3H_s

CH. · CH. · CH.

ইথাইল n প্রোপাইল কার্বিনল বলে।

IUPAC পদ্ধতি: এই পদ্ধতিতে কোন কোহলের নামকরণ করতে প্রথমে হাইড্রন্থি মূলকবৃত্ত সবচেয়ে দীর্ঘ কার্বন শৃষ্পলে যতগুলি কার্বন পরমাণু আছে ঠিক ততগুলি কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট আালকেনের (Alkane) নামের শেষ অংশ e-কে ol (অল) দিয়ে পরিবর্তন করে করা হয়। পার্গশৃঞ্চলও হাইড্রন্থি মূলকের অবস্থান সংখ্যা দিয়ে স্চিত করা হয় এবং হাইড্রন্থি মূলকের অবস্থান সবচেয়ে কম সংখ্যা দিয়ে স্চীত করতে হবে।

 ${
m CH_3OH}$ কোহলে একটিমান্ত কার্বন পরমাণু আছে। একটি কার্বন পরমাণু-বিশিষ্ট আ্যালকেনের নাম মিথেন (Methane)। অতএব মিথেন (Methane)-এর নামের শেষ অংশ e-কে ol (অল) দিয়ে পরিবর্তন করে ${
m CH_3OH}$ -এর নামকরণ হবে মিথানল (Methanol)। এইভাবে ${
m CH_3\cdot CH_3\cdot OH}$ -এর নাম হবে ইথানল (${
m Ethanol}$)।

এক ও দুইটি কার্বন পরমাণুবিশিষ্ট এক-হাইড্রিক কোহলের কোন সমসংকেত বা সমাবয়ব (Isomer) কোহল হয় না। অতএব হাইডুক্তি মূলকের অবস্থান এক্ষেত্রে সংখ্যা দিয়ে সূচীত করার প্রয়োজন নেই। কিন্তু তিন বা তিনের অধিক কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট কোহলের সমসংকেত কোহল হয় এবং সমসংকেতের সংখ্যা কার্বন পর্মাণুর বৃদ্ধিতে বৃদ্ধি পায়। সমসংকেত কোহলের হাইডুক্সি মূলকের অবস্থান সংখ্যা দিয়ে সুনির্দিষ্ট করা হয়। হাইড্রাক্সি মূলক যে প্রান্তিক (End) কার্বন প্রমাণুর নিকটে অবস্থিত সেই কার্বন পরমাণুকে 1 সংখ্যা দিয়ে এবং এই কোহলের শৃষ্থলে অবস্থিত পরবর্তী কার্বন প্রমাণুগলিকে ক্লমান্বয়ে 2, 3, 4 ইত্যাদি দিয়ে সুনির্দিষ্ট করা হয়। শৃথ্যলটি এমনভাবে ধরা হয় যাতে ঐ শৃথ্যলৈ সর্বাধিক কার্বন প্রমাণু থাকে। এখন এইরুপ কোহলের নামকরণ করতে ঐ কোহলের শৃত্থলে অবন্থিত সর্বাধিক কার্বন পরমাণু-বিশিষ্ট অ্যালকেনের (Alkane) নামের শেষ অংশ e-কে ol (অল) দিয়ে পরিবর্তন করে এবং OH' মূলকটি শৃষ্পলের যে কার্বন পরমাণতে যুক্ত সেই কার্বন পরমাণুর সংখ্যাটি ol-এর পূর্বে বসাতে হবে এবং সবসময় ol-এর পূর্বে সর্বনিম্ন সংখ্যা দিয়ে OH' মূলকের অবস্থান সূচীত করতে হবে। কোহলের কার্বন শৃত্থলে যদি এক বা একাধিক অ্যালকাইল (Alkyl) মূলক বা অন্য কোন মূলক থাকে তাহলে সেই সৰ মৃলকের অবস্থানও সৃচীত করতে হবে।

 ${
m CH_s \cdot
m CH_2 \cdot
m CH_3 OH}$ প্রোপান্ ${
m 1}$ অল বা ${
m 1}$ প্রোপানল ${
m CH_s \cdot CH \cdot CH_s}$ প্রোপান্ ${
m 2}$ অল বা ${
m 2}$ প্রোপানল OH

কারণ এই কোহলের 1 নং কার্বন পরমাণুতে OH মূলক এবং 2 নং কার্বন পরমাণুতে মিথাইল মূলক আছে এবং শৃঞ্ধলে সর্বাধিক তিনটি কার্বন পরমাণু আছে।

এক-হাইডিক কোহলের প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতি

 অ্যালকাইল হালাইডের আর্জ বিল্লেষণ শ্বারাঃ আলকাইল হ্যালাইডের সহিত লবু কন্টিক সোডার জলীয় দ্রবণকে ফুটিয়ে কোহল প্রস্তুত করা হয়।

$$RX + KOH \rightarrow ROH + KX$$

 $C_{9}H_{5}Br + KOH \rightarrow C_{2}H_{5}OH + KBr$

কস্টিক সোডার পরিবর্তে সিলভার হাইডুক্সাইড ব্যবহারে কোহলের পরিমাণ বেশি হয়।

2. এন্টারের আর্জ বিশ্লেষণ দিয়ে: আলকালি (Alkali) বা অজৈব আর্নিডের লঘু জলীয় দ্রবনের সঙ্গে এন্টারকে ফোটালে এন্টার আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে।

 $R \cdot COOR' + HOH \rightarrow R \cdot COOH + R'OH$ $CH_3 \cdot COOC_2H_5 + NaOH \rightarrow CH_8COONa + C_2H_6OH$

3. অ্যালকিনে বা অলিফাইন যৌগে জল সংযোগ করে: আ্যালকিন বা অলিফাইন হাইড্রোকার্বনের সঙ্গে ধ্যায়মান সালফিউরিক আ্যাসিডের বিক্রিয়ার উৎপন্ন অ্যালকাইল হাইড্রোজেন সালফেটকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে কোহল পাওরা বার।

$$CH_2 = CH_2 + H_2SO_4 \rightarrow CH_3 \cdot CH_2 \cdot HSO_4$$

 $CH_3CH_3 \cdot HSO_4 + HOH \rightarrow CH_3 \cdot CH_2OH + H_2SO_4$

4. অ্যালিফ্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিন থেকে: আালিফাটিক প্রাথমিক আামিনের সঙ্গে সোভিয়াম নাইট্রাইট ও হাইড্রোক্লোরিক আাসিডের বিভিন্নার কোহল প্রস্তুত করা যায়।

 $R \cdot CH_2NH_2 + HNO_2 \rightarrow R \cdot CH_2OH + N_2 + H_2O$ $CH_3CH_2NH_2 + HNO_2 \rightarrow CH_8 \cdot CH_2OH + N_2 + H_2O$

5. অ্যালডিহাইড, কিটোন, জৈব অ্যাসিড, এস্টার, অ্যাসিড ক্লোরাইড, অ্যাসিড অ্যানহাইড়াইডের বিজ্ঞারণ দারাঃ উপযুক্ত বিজ্ঞারক দিয়ে উপরোক্ত কৈব যোগকে বিজ্ঞারিত করে কোহল প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_{3} \cdot CHO + 2H \xrightarrow{H_{2}/N_{1}} CH_{3} \cdot CH_{2}OH$$

$$CH_{3} \cdot CO \cdot CH_{3} + 2H \xrightarrow{---} CH_{3} \cdot CH \cdot CH_{3}$$

$$OH$$

R·COOH + 4H $\stackrel{\text{LiAlH}_4}{\longrightarrow}$ R·CH₂OH + H₂O CH₃·COOH + 4H $\stackrel{\text{LiAlH}_4}{\longrightarrow}$ CH₃·CH₂OH + H₂O

R·COOR' + 4H Na/cotहन → R·CH OH · R'OH

CH, ·CH₂COOCH₈ + 4H $\xrightarrow{\text{Na}/(\overline{\Phi})^{5}}$ CH₃CH₂ CH₂OH + CH₃OH

R·COCI + 4H Na/cकांडल → R·CH OH + HCI
(RCO) 2O + 4H Na/cकांडल → R·CH OH + RCOOH

আ্যালডিহাইড, জৈব আর্গিড, এন্টার, আর্গিড ক্লোরাইড, আ্যানিড আ্যান-হাইড্রাইড-কে বিজ্ঞারিত করলে প্রার্থামক কোহল পাওরা যায় এবং কিটোনকে বিজ্ঞারিত করলে দ্বিতীয়ক কোহল পাওয়া যায়।

6. গ্রিগনার্ড বিকারকের (Grignard reagent) সাহায্যেঃ
 ক্রেম্যালভিহাইডের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিভিন্নায় প্রাথমিক কোহল প্রস্তুত করা হয়।

$$RMgX + CH_{2}O \rightarrow R \cdot CH_{2}OMgX \xrightarrow{H_{2}O} R \cdot CH_{2}OH + (HO)MgX$$

$$CH_{3}MgI + CH_{2}O \rightarrow CH_{3} \cdot CH_{2}OMgI \xrightarrow{H_{2}O} CH_{8} \cdot CH_{3}OH + (HO)MgI$$

্থ) ফরম্যালডিহাইড ছাড়া যে কোন আলডিহাইডের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ায় বিভীয়ক কোহল উৎপল্ল হয়।

$$RMgX + R' \cdot CHO \rightarrow R \rightarrow CHOMgX \xrightarrow{H_2O} R \rightarrow CHOH + (HO)MgX$$

(গ) কিটোনের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ার তৃতীয়ক কোহল উৎপল্ল হর।

7. কার্বোহাইড্রেটের সন্ধান প্রক্রিয়ায় (Fermentation)
কোহল প্রস্তুত করা যায়ঃ কার্বোহাইড্রেট দ্রবণকে অতি ক্ষুদ্র জীবাণু ঈস্টের
সাহায্যে কোহলে পরিণত করা যায়।

$$C_6H_{12}O_6 \longrightarrow 2C_2H_5OH + 2CO_2$$
.

এক-হাইড্রিক কোহলের ধর্মঃ কোহলগুলি প্রশম (Neutral) বন্ধু।
নিমনতর সদস্যগুলি তরল, বিশিষ্ট গদ্ধযুদ্ধ এবং এদের বাদে একটা জ্ঞালার ভাব
(Burning) লক্ষ্য করা যায়। উচ্চতর সদস্যগুলি বর্ণহীন কঠিন পদার্থ হয়।

সমসংকেত কোহলগুলির মধ্যে প্রাথমিক কোহলের স্ফুটনাক্ষ সর্বাধিক এবং তৃতীয়ক কোহলের স্ফুটনাক্ষ সবচেরে কম। আণবিক গুরুত্ব বৃদ্ধির সঙ্গে কোহলগুলির গলনাক্ষ ও স্ফুটনাক্ষ বৃদ্ধি পার। নিমন্তর সদস্যগুলি জলে খুব দ্রাব্য, কিন্তু আণবিক গুরুত্ব বৃদ্ধির সঙ্গে এদের দ্রাব্যতা হ্রাস পার। কোহলের অণুগুলির মধ্যে হাইড্রোজেন যোজক (Hydrogen bond) থাকার এদের গলনাক্ষ ও স্ফুটনাক্ষ যা হওয়ার কথা তার চেরে অনেক বেশি।

রাসায়নিক ধর্ম: 1. সোডিয়াম, পটাশিয়ামের মত তীর তড়িং ধনাত্মক মৌল কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যালকক্সাইড (Alkoxide) ও হাইড্রোজেন উৎপদ্ম করে।

2R·OH + 2Na→2RONa + H₃ সোডিয়াম আলক্সাইড 2C₂H₅OH + 2K→2C₂H₅OK + H₂ পটাশিয়াম ইণ্সাইড 2. (ক) জৈব অ্যাসিড বা অ্যাসিড ক্লোরাইড বা অ্যাসিড আনহাইড্রাইডের সঙ্গে কোহলের বিভিয়ায় এন্টার উৎপল্ল হয়।

RCOOH + R'OH
$$\longrightarrow$$
R·COOR' + H₂O
R·COCI + R'OH \longrightarrow RCOOR' + HCI
(RCO)₂O + R'OII \longrightarrow RCOOR' + RCOOH

(খ) অজৈব আ্যাসিডের সঙ্গে কোহলের বিক্রিয়ায় অজৈব আ্যাসিডের এন্টার উৎপন্ন হয়।

অ্যালকাইল হাইড্রোঞ্জেন সালফেট অতিরিক্ত কোহলের সঙ্গে বিক্রিরার ইথার উৎপন্ন করে।

$$R \cdot HSO_4 + ROH \rightarrow R \cdot O \cdot R + H_2SO_4$$

মিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট ছাড়। অন্য অ্যালকাইল হাইড্রোজেন সালফেটকে উত্তপ্ত করলে অলিফাইন যৌগ উৎপন্ন হয়।

$$CH_3 \cdot CH_2 \cdot HSO_4 \rightarrow CH_2 = CH_3 + H_3SO_4$$

ফসফরাস ট্রাইক্রোরাইড বা পেণ্টাক্রোরাইডের সঙ্গে কোহলের বিক্রিয়ায়

জ্যালকাইল ক্রোরাইড উৎপদ্র হয়।

$$3ROH + PCl_s \rightarrow 3R \cdot Cl + H_s PO_s$$

 $ROH + PCl_s \rightarrow RCl + POCl_o + HCl$

লাল ফস্ফরাসের উপস্থিতিতে কোহলগুলি রোমিন বা আয়োডিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে আলকাইল রোমাইড বা আয়োডাইড উৎপন্ন করে।

$$P (\text{old})$$

 $6ROH + 3X_2 \longrightarrow 6R \cdot X + 2H_3PO_3$ $X = Br, I.$

কোহলের সঙ্গে ক্লোরিন বা রোমিনের বিক্রিয়ায় হ্যালোজেন প্রতিস্থাপিত জারিত বস্তু পাওয়া রায়।

4. অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড দিয়ে সহজে প্রাথমিক এবং দ্বিতীয়ক কোহলকে স্ম্যাসিটাইলেশান (Acctylation) করা যায়।

আ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে তৃতীয়ক কোহলের বিক্রিয়ায় বেশির ভাগ ক্লেফ্রে কোহল থেকে জন বিযুদ্ধি ঘটে এবং অনেক সময় কোহল থেকে অ্যালকাইল ক্লোরাইড উংপন্ন হয়।

$$(CH_3)_s \cdot COH + CH_3 COCI \rightarrow (CH_8)_3 \cdot CCI + CH_8 COOH$$

5. কোহলকে উত্তপ্ত করলে কোহল থেকে জল বিষুদ্ধি ঘটে ফলে আ্যালকিন (Alkene) উৎপন্ন হয়। আলুমিনা বা ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে অনেক কম তাপমানার কোহল থেকে জল বিষুদ্ধি ঘটে। কোহলের যে কার্বন পরমাণুতে হাইড্রিক্স মূলকটি সংযুক্ত ঠিক তার পাশের কার্বন পরমাণু থেকে একটি হাইড্রোজেন পরমাণু হাইড্রিক্স মূলকের সঙ্গে যুক্ত হয়ে জলের অণুর বিষুদ্ধি ঘটায়। এই জল বিষুদ্ধি বিক্রিয়ায় গতির মানা হবে তৃতীয়ক > বিতীয়ক > প্রথেমিক।

$$CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 \rightarrow CH_3 \cdot CH = CH_2 + H_2O.$$
OH

দ্বিতীয়ক এবং তৃতীয়ক কোহলের ক্ষেত্রে এই জল বিযুক্ত (Dehydration)
দুভাবে হতে পারে। যেমন—

$$\begin{array}{c|c} CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_3 & \xrightarrow{-H_2O} & \xrightarrow{-H_2O} & CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH = CH_2 & (I) \\ & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ OH & & CH_3 \cdot CH = CH \cdot CH_3 & (II) \end{array}$$

সেটজেকের নিয়ম অনুসারে (II) যৌগটি বেশি পরিমাণে উৎপন্ন হবে।

- ব্যোভিরাম ভাইকোমেট ও সালফিউরিক অ্যাসিভের বিক্লিরার প্রাথমিক,
 বিতীরক ও তৃতীরক কোহলগুলি জারিত হয় এবং তিন রকম কোহলের ক্ষেত্রে বিভিন্ন
 রক্ষের জারিত দ্রব্য পাওয়া যায়।
- (ক) প্রাথমিক কোহল জারিত হয়ে প্রথমে অ্যালভিহাইড এবং পরে অ্যাসিডে পরিণত হয়। উৎপল্ল অ্যালভিহাইড এবং অ্যাসিডের কার্বন প্রমাণুর সংখ্যা কোহঙ্গে উপস্থিত কার্বন প্রমাণুর সংখ্যার সঙ্গে সমান থাকবে।

$$CH_3 \cdot C - OH \rightarrow \begin{bmatrix} OH \\ | \\ CH_3 \cdot C - OH \\ | \\ | \\ H \end{bmatrix} \xrightarrow{-H_2O} CH_3 \cdot C = O \rightarrow CH_3 \cdot C = O$$

(খ) বিতীরক কোহল জারিত হয়ে কিটোন উৎপন্ন করে এবং কিটোনের কার্বন পরমাণুর সংখ্যা কোহলের সঙ্গে সমান হবে। কিটোনগুলিকে জারিত করা অপেকাকৃত কঠিন কিন্তু শারণালী জারক দ্রব্য দিয়ে কিটোনকে জারিত করে আাসিড মিশ্রণ পাওরা যায় এবং যে কোন আাসিডের কার্বন প্রমাণুর সংখা। কোহলের থেকে অবশাই ক্ম হবে।

$$CH_{s} \cdot CH \cdot CH_{s} \xrightarrow{[O]} \begin{bmatrix} OH \\ | \\ CH_{s} - C - CH \\ | \\ OH \end{bmatrix} \xrightarrow{-H_{2}O} CH_{s} \cdot C \cdot CH_{s}$$

$$CH_{s} \cdot CO \cdot CH_{s} \longrightarrow CH_{s} \cdot COOH + H \cdot COOH$$

্গ) তৃতীয়ক কোহলকে জারিত করা বেশ কঠিন এবং শবিশালী জারক দ্রবঃ তৃতীয়ক কোহলকে জারিত করে অ্যাসিড ও কিটোনে পরিণত করে এবং অ্যাসিড ও কিটোনের কার্বন পরমাণুর সংখ্যা কোহলের থেকে অবশাই কম হবে।

নিমুলিখিত পদ্ধতিতে তিন প্রকার কোহলকে সন্তে করা হয়—

- 1. জারণ পদ্ধিতিঃ এই পদ্ধতিতে প্রাথমিক কোহল প্রথমে জারিত হয়ে আলেডিহাইড এবং পরে অ্যানিডে পরিণত হয়। আলেডিহাইড এ অ্যানিডের কার্বন পরমাণুর সংখ্যা কোহলের সঙ্গে সমান হবে। কিছু বিতীয়ক কোহলকে জারিত করলে প্রথমে কিটোন হবে এবং পরে মিশ্র অ্যানিড পাওয়া বাবে। কিটোনের কার্বন পরমাণুর সংখ্যা কোহলের সঙ্গে এক হলেও মিশ্র অ্যানিডের যে কোনটির কার্বন পরমাণুর সংখ্যা কোহলের থেকে কম হবে। তৃতীয়ক কোহলকে জারিত করা বেশ কঠিন। কিন্তু তৃতীয়ক কোহল জারিত হয়ে কিটোন ও আানিডে পরিণত হয় এবং প্রত্যেক ক্রেকে পরমাণুর সংখ্যা কোহলের থেকে কম হবে। (কোহলের 6 নং বিক্রিয়া দ্রক্টব্য)
- 2. হাইড্রোজেন বিযুক্তি বিক্রিয়াঃ উত্তপ্ত ও বিজ্ঞারত তামার উপর দিয়ে তিন শ্রেণীর কোহলের বাষ্প পরিচালিত করলে উৎপন্ন বস্তু তিন প্রকার কোহলের জনা বিভিন্ন হবে।
- (ক) প্রাথমিক কোহল থেকে হাইড্রোজেনের অণু বিষুদ্ধ হয়ে প্রাথমিক কোহলঃ অ্যালডিহাইডে পরিণত হয় । বেমন,

(খ) দ্বিতীয়ক থেকে হাইড্রোজেনের অণু বিষ্**ত** হয়ে দ্বিতীয়ক কোহল কিটোনে পরিণত হয়। বেমন,

$$CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_8 \xrightarrow{Cu} CH_3 \cdot CO \cdot CH_8 + H_9$$

(গ) তৃতীয়ক কোহল থেকে জলের অণু বিযুক্ত হয়ে তৃতীয়ক কোহল অলিফাইনে পরিণত হয়। যেমন,

$$(CH_s)_2 \cdot C(OH) \cdot CH_2 \cdot CH_3 \xrightarrow{Cu} (CH_s)_2 \cdot C = CH \cdot CH_3 + H_2O$$

- 3. ভিক্তর নেয়ারের পরীক্ষাঃ তিন প্রকার কোহল থেকে তিন প্রকার নাইট্রো-অ্যালকেন গঠিত হয়। এই তিন প্রকার নাইট্রো-অ্যালকেন নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিন্নভাবে আচরণ করে। প্রথমে কোহলকে হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার আয়োডাইড প্রস্তুত করা হয়। এই আয়োডাইডের সঙ্গে সিলভার নাইট্রাইট বিক্রিয়ায় নাইট্রো অ্যালকেন প্রস্তুত হবে। এই নাইট্রো অ্যালকেনের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিড যোগ করে পরে ক্ষারীয় (Alkaline) করা হয়। প্রাথমিক কোহলের ক্ষেত্রে দ্রবণের বর্ণ লাল হবে, দ্বিতীরক কোহলের ক্ষেত্রে দ্রবণের বর্ণ নীল হবে। ভূতীরক কোহলের ক্ষেত্রে ক্ষেত্রে ক্ষেত্রে ক্ষেত্রে ক্ষেত্রে ক্ষেত্রে নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে কোনরূপ বিক্রিয়া হবে না।
- (4) $R \cdot CH_2OH \xrightarrow{HI} R \cdot CH_2 \cdot I \xrightarrow{AgNO_2} R \cdot CH_2NO_2 \xrightarrow{HNO_2} R \cdot CNO_2$ | NOH

 $R \cdot C \cdot NO_g$ -কে নাইট্রোলিক অ্যাসিড বলে যা KOH-এর সঙ্গে লাল বর্ণে ॥ NOH

পরিণত হয়।

(4)
$$R_3$$
CHOH \longrightarrow R_3 CHI \longrightarrow R_2 CHNO, \longrightarrow R_3 C·NO, \longrightarrow R_3 C·NO, NO

R₃C·NO₃-কে সিউডোনাইট্ল বলে যার বর্ণ নীল । । NO

প্রা
$$R_s$$
·COH— $\rightarrow R_s$ C·I — $\rightarrow R_s$ ·CNO $_s$ R_s ·CNO $_s$ নাইট্রো অ্যালকেনটি নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিন্না করে না।

প্রাথমিক কোহলকে দ্বিভীয়ক ও তৃতীয়ক কোহলে পরিণত করা

(1) প্রাথমিক কোহলকে দ্বিতীয়ক কোহলে পরিণত করা :

$$CH_{s} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2}OH \xrightarrow{Al_{2}O_{3}} CH_{s} \cdot CH = CH_{2} \xrightarrow{HI}$$
 $n \text{ } cal$ पार्श्व त्वाहत $300^{\circ}C$
 $CH_{s} \cdot CH \cdot CH_{s} \xrightarrow{AgOH} CH_{s} \cdot CH \cdot CH_{s}$
 $i \qquad OH$
 alg शहरमाध्याशाहेन त्वाहत

(2) দ্বিভীয়ক কোহল থেকে তৃতীয়ক কোহল:

(3) প্রাথমিক কোহল থেকে তৃতীয়ক কোহলঃ

$$(CH_3)_2 \cdot CH \cdot CH_3 OH \xrightarrow{Al_2O_3} (CH_3)_2 \cdot C = CH_2 \xrightarrow{HI}$$
আইনোবিউটাইল কোহল
 $(CH_3)_2 \cdot C.CH_3 \xrightarrow{AgOH} (CH_3)_2 \cdot C.CH_3$
 \dot{I}
 $\dot{O}H$
ভতীয়ক বিউটাইল কোহল

(4) দিভীয়ক কোহল থেকে তৃতীয়ক কোহল:

(CH₃)₃·CH·CH(OH)·CH₃
$$\xrightarrow{\text{Al}_2'O_3}$$
 (CH₃)₂·C = CH·CH₃ $\xrightarrow{\text{HI}}$
সঞ্জির আামাইল কোহল

(CH₃)₂·C·CH₂·CH₃·CH₃· $\xrightarrow{\text{AgOH}}$ (CH₃)₂·C·CH₂·CH₃

ÒН

নিম্নতর কোহলকে উচ্চতর কোহলে এবং উচ্চতর কোহলকে নিম্নতর কোহলে পরিণত কর।

- (1) নিম্নতর কোহল থেকে উচ্চতর কোহল ঃ
- HI KCN H_2/Ni HNO_2 (7) $ROH \rightarrow R \cdot I \longrightarrow R \cdot CN \longrightarrow R \cdot CH_2NH_2 \longrightarrow R \cdot CH_2OH$
- (4) $ROH \rightarrow R \cdot I \xrightarrow{Mg} RMgI \xrightarrow{CH_2O} R \cdot CH_2OMgI \xrightarrow{H_2O} R \cdot CH_2OH$
- (2) উচ্চতর কোহল থেকে নিম্নতর কোহল:

$$\begin{array}{c} R \cdot CH_2OH \stackrel{[O]}{\longrightarrow} R \cdot COOH \stackrel{NH_3}{\longrightarrow} R \cdot COONH_4 \stackrel{\overline{\otimes}gg}{\longrightarrow} R \cdot CONH_2 \\ \\ Br_2/KOH & HNO_3 \\ \hline ----- & R \cdot NH_2 & ---- \rightarrow R \cdot OH \end{array}$$

কোহলের হাইডুক্সি মূলকের সনাক্তকরণঃ

(ক) তরল অথবা কঠিন প্রশম (Neutral) জৈব যোগকে বিশৃৎক ইথার বা বেনজিনের মত নিক্রিয় (Inert) দ্রাবকে দ্রবীভূত করা হয় এবং এই দ্রবণে সোডিয়াম যোগ করলে যদি হাইড্রোজেন গ্যাস বুদবুদাকারে নির্গত হয় তবে যোগটিতে হাইড্রিক্স মূলক আছে

(খ) প্রশম জৈব যৌগে ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইড যোগ করলে যদি মিশ্রণটি গরম হয়ে ওঠে এবং হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড নির্গত হয় তবে জৈব যৌগটিতে হাইড্রক্লি মূলক আছে।

প্রাথমিক বা দ্বিতীয়ক কোহলের সঙ্গে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্লিয়ার অ্যাসিটেট এস্টার ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড উৎপদ্ম হয়।

$$C_2H_6OH + CH_8COCI \rightarrow CH_8COOC_2H_6 + HCI$$

(CH₈)₃CHOH + CH₃COCl → CH₃COOCH(CH₈)₂ + HCl

তৃতীয়ক কোহলের সঙ্গে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় তৃতীয়ক কোহল থেকে জল বিযুক্ত হয়ে অ্যালিকন বা তৃতীয়ক অ্যালকাইল ক্লোরাইডে পরিণত হয়। টারবিউটাইল কোহলের সঙ্গে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় টারবিউটাইল ক্লোরাইড ভালো পরিমাণে উৎপত্ন হয়।

(CH_s)_sCOH + CH_sCOCl → (CH_s)_sCCl + CH_sCOOH

কিন্তু ভাইমিথাইল অ্যানিলিনের মত ক্ষারকের উপস্থিতিতে তৃতীরক কোহল অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় এস্টার বেশ ভাল পরিমাণে উৎপল হয়।

$$(CH_3)_3COH + CH_3COCI \xrightarrow{C_6H_5N(CH_3)_2} CH_3COOC(CH_3)_3 + C_6H_5N(CH_3)_2 \cdot HCI$$

মিথাইল কোহল বা মিথানল বা কার্বিনল CH3OH

এক-হাইড্রিক কোহলের প্রথম সদস্য। মিথাইল কোহলকে কাঠের অন্তর্ধুম পাতনে এাপ্ত পাইরোলিগনিরাস (Pyroligneous) অ্যাসিড থেকে পাওরা যায়। এর জন্য মিথাইল কোহলকে উভ স্পিরিট (Wood spirit) বা উভ ন্যাপ্থা (Wood naphtha) বলে।

প্রস্তুত প্রণালী । মিথাইল হ্যালাইড বা মিথাইল এস্টারের আর্র্র বিশ্লেষণে মিথাইল কোহল প্রস্তুত করা যায়। তাছাড়া মিথাইল অ্যামিনের উপর নাইট্রাস অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় মিথাইল কোহল প্রস্তুত করা যায়। নিম্নলিখিত পদ্ধতিতে মিথাইল কোহলের শিশ্পোংপাদন করা হয়।

(1) পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড ঃ লোহার বক্ষত্মে বায়ুর অনুপশ্ছিতিতে 300°—400°C-এ কাঠের টুকরাগুলিকে উত্তপ্ত করলে যে তরল পাওয়া যায় তা দুই অংশে বিভক্ত হয়ে যায়। উপরের লোহিতাভ বাদানী রঙের জলীয় অংশকে পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড বলে এবং নিচের কালো রঙের ঘন তরলকে কাঠের আলকাতরা বলে। পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিডে 9-10% অ্যাসিটিক অ্যাসিড, 2-4% মিথাইল কোহল এবং 0·1-0·5% অ্যাসিটোন থাকে, এ ছাড়া কার্বনের কণা ও জল থাকে।

পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিডকে তামার পাতে নিয়ে পাতিত করা হয়। ফলে মিথাইল কোহল, অ্যাসিটোন ও অ্যাসিটক অ্যাসিড বাস্পীভূত হয় এবং ঐ বাস্পকে গরম চুন জলের (Milk of lime) মধ্য দিয়ে পরিচালিত করে অ্যাসিটিক অ্যাসিডকে অনুয়ায়ী (Non-volatile) ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট লবণে পরিণত করা হয়। চুন জলের মধ্য দিয়ে যে বাস্প চলে আসে তাতে মিথাইল কোহল এবং অ্যাসিটোন থাকে। এই বাস্পকে ঘনীভূত করে আংশিক পাতনের সাহায্যে অ্যাসিটোন (ফুটনাক্ক 56°C) থেকে মিথাইল কোহলকে (ফুটনাক্ক 65°C) আলাদা করা হয়। এইভাবে পাওয়া মিথাইল কোহলে সব সময় কিছু অ্যাসিটোন থাকবে। অ্যাসিটোন মুক্ত

মিধাইল কোহল প্রস্তুত করতে হলে এই মিধাইল কোহলকে কঠিন ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের সংস্পর্শে রাধা হয়। এতে মিধাইল কোহল ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে বৃদ্ধ হয়ে $CaCl_2$, $4CH_3OH$ কেলাস গঠন করে। এই কেলাস থেকে অ্যাসিটোনকে নিংড়ে আলাদা করা হয় এবং $CaCl_2$, $4CH_3OH$ কেলাসকে জলের সঙ্গে উত্তপ্ত করে মিধাইল কোহল পাওয়া যায়। এই মিধাইল কোহলকে পোড়া চুনের (CaO) উপর পাতিত করে জল অপসারিত করা হয়।

(2) ওয়ৄ[†]টার গ্যাস থেকে: আজকাল ওয়াটার গ্যাস থেকে সাংশ্লেষিক পদ্ধতিতে মিথাইল কোহল প্রস্তুত করা হয়।

লোহিত তপ্ত কোকের উপর জলীয় বাষ্প পরিচালিত করে ওয়াটার গ্যাস প্রস্তুত করা হয়।

$$C + H_2O = CO + H_2$$
.

এই ওয়াটার গ্যাসকে বিশুদ্ধ করে এর অর্ধেক আয়তন পরিমাণ হাইড্রোজেন গ্যাস যোগ করা হয়। এই গ্যাস মিশ্রণটিকে 200-300 গুণ বায়ুমগুলীর চাপে ও 450°C-এ জিংক অক্সাইড ও কোমিয়াম অক্সাইডের অনুঘটকের উপর দিয়ে প্রবাহিত করলে মিথাইল কোহল উংপার হয়। অবশ্য অন্যান্য উচ্চ স্ফুটনাঙ্কের কোহলও উৎপাদিত হয়, যাদের থেকে মিথাইল কোহলকে আংশিক পাতন করে আলাদা করা হয়।

$$(CO + H_2) + H_2 = CH_3OH$$
 ওয়াটার গাাস

(3) মিথেন থেকে ঃ প্রাকৃতিক গ্যাস থেকে প্রাপ্ত মিথেনকে জারিত করে মিথানল প্রস্তুত করা বার। মিথেন ও অক্সিজেন মিশ্রণকে 100 বায়ুমগুলীর চাপে ও 200°C-এ তামার নলের মধ্য দিয়ে পরিচালিত করে মিথানল উৎপাদন করা বায় ।

धर्म

ভৌত ধর্ম ঃ মিথাইল কোহল বর্ণহীন মিথি গদ্ধযুদ্ধ, উদায়ী ও প্রশম তরল। এটি জলের সঙ্গে যে কোন অনুপাতে দ্রবণীয়। এটি বিষাক্ত পদার্থ এবং একটি দাহ্য বন্ধু। গলনাক্ত —95°C এবং ক্ষুটনাক্ত 65°C। মিথানল অনাদ্র্র গলিত ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে CaCl₃ 4CH₈OH কেলাস গঠন করে।

রাসায়নিক ধর্ম: মিথানলের রাসায়নিক ধর্ম কোহলের সাধারণ ধর্মের ন্যার

ব্যবহার । এছাড়া মিথাইল হ্যালাইড, মিথাইল এন্টার, ফরম্যালডিহাইড, মিথাইল ও ডাই-মিথাইল অ্যানিলিন প্রকৃতিতে এবং শীতপ্রধান দেশে মোটরের রেডিরেটরে হিমায়নরোধক (Antifreeze) হিসেবে মিথানল ব্যবহৃত হয় । মিথানল অত্যস্ত ভালো দ্রাবক । রঙ, বার্নিশ, গালা, সেলুলয়েড ইত্যাদিকে দ্রবীভূত করতে মিথানলকে ব্যবহৃত কর। হয় ।

স্নাক্তকরণঃ (ক) স্যালিস্যালিক অ্যাসিড ও খন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে মিথানল মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে কদমফুলের মত গন্ধ পাওরা যায়। এই গন্ধ মিথাইল স্যালিস্যালিটের জন্য পাওরা যায়।

্থ) মিপাইল কোহলের মধ্যে লাল উত্তপ্ত তামার তার করেকবার প্রবেশ করালে মিথাইল কোহল ফরম্যালডিহাইডে পরিণত হয়, যাকে গন্ধের সাহাথ্যে সনাক্ত করা যায়।

গঠন ঃ বিশ্লেষণ ও আণবিক ওজন নির্পণে জানা যায় নিথাইল কোহলের আণবিক সংকেত CH_2O । কার্বনের চার, অক্সিজেনের দুই এবং হাইড্রোজেনের এক যোজাতা ধরলে মিথাইল কোহলের গঠন একটিই সম্ভব, তা হলো,

মিথাইল কোহলের সাধারণ বিক্রিয়াগুলি এই গঠন সমর্থন করে। বেমন,

(1) সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ার মিথানলের একটিমার হাইড্রোজেন পরমাণু প্রতিস্থাপিত হয়। সুতরাং এই হাইড্রোজেন পরমাণুটির সংযোগের অবস্থা অপর তিনটি হাইড্রোজেনের থেকে আলাদা।

(2) মিথাইল ক্লোরাইডকে কম্টিক সোডা প্রবণ দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষণ করে মিথানল প্রস্তুত করা যায়। মিথাইল ক্লোরাইডের গঠন CH_sCI এবং কম্টিক সোডার সঙ্গে বিক্রিয়ার মিথাইল ক্লোরাইডের মিথাইল অংশের কোন পরিবর্তন হয় না ; কিন্তু ক্লোরিন পরমাণুটি হাইড্রক্সাইড মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়ে মিথাইল কোহল উৎপন্ন হয়।

(3) মিথাইল কোহলের হাইড্রাক্স মূলকের অবাচ্ছতি ফস্ফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সঠিকভাবে নির্পণ করা যায়। এই বিক্রিয়ায় মিথাইল ক্লোরাইড, ফসফরাস অক্সিক্রোরাইড ও হাইড্রোজেন ক্লোরাইড উৎপল্ল হয়।

(4) মিথেন থেকে মিথানলের সংশ্লেষণের সাহাযো এর গঠন নির্পণ করা যায়।

ইথাইল কোহল, ইথানল বা মিথাইল কার্বিনল CH_s·CH₂OH

ইথাইল কোহল মদের কার্যকরী পদার্থ এবং বহু প্রাচীনকাল থেকে লোকে সোমরস হিসেবে ব্যবহার করে আসছে। কোহলগুলির মধ্যে সবচেয়ে প্রয়োজনীয় হল এই কোহলটি এবং এটি সবচেয়ে প্রাচীন কাল থেকে জানা থাকায় এটিকে অনেক সময় শুধুমাত্র অ্যালকোহল বলা হয়।

পণ্যোৎপাদন পদ্ধতি

(1) ইক্ষু শর্করা, মুকোজ বা অন্যাশ্য কার্বোহাইডেটের সন্ধান প্রোক্রিয়া হারাঃ প্রাচীনকাল থেকে শর্করা দ্রবণ থেকে কোহল (সোমরস) প্রস্তৃতির বিদ্যা লোকে জানত। প্রাচীনকালে কোহল প্রস্তৃতির পদ্ধতি অতি সরল ছিল। কেবলমার শর্করা দ্রবণ বা আঙ্গুরের রস বায়ুমগুলে খোলা অবস্থায় কিছুকাল রেখে দেওয়া হত। এতে কিছু সময় পর ঐ দ্রবণ থেকে বুদবুদ বার হত এবং কয়েক ঘণ্টা বাদে মনে হত সমস্ত দ্রবণটি খেন ফুটছে। ফার্মেন্টেশান (Fermentation) কথাটি গ্রীক শব্দ fervere মানে ফুটে ওঠা (to boil) থেকে এসেছে। এই সন্ধানবিক্রিয়া (-Fermentation) একপ্রকার এককোষী (Unicellular) উদ্ভিদ ঈস্ট দিয়ে সম্পাদিত হয়। অবশ্য ঈস্ট নিজে কিছু করে না, কিন্তু ঈস্টের কোষ প্রাচীর (Cell wall) সন্ধানবিক্রয়ার জন্য দায়ী।

গুরুভার জৈব যোগের অণুকে জীবাণু (Micro organism) দিয়ে ছোট ছোট অণুতে পরিণত কথার পদ্ধতিকে আজকাল সন্ধানবিক্তিয়া বলে।

ফলের রস থেকে বে ইথাইল কোহল প্রস্তুত করা হয় তা অত্যন্ত দামী। কিস্তু পণ্যরূপে উৎপাদনে সন্তা কাঁচা মালের প্রয়োজন। ্ঝোলাগুড় ও খেতসার এটি উৎপাদনে ব্যবহৃত হয়। বোলাগুড় (Molusses) থেকে ইথাইল কোহল উৎপাদন:
ভারতে এবং অন্যান্য চিনি উৎপাদনকারী দেশে ঝোলাগুড় ইথাইল কোহল উৎপাদনে
কাঁচামাল হিসেবে ব্যবহৃত হয়। খন আথের রস থেকে চিনিকে কেলাসিত করবার
পর চট্চটে গাঢ় কালো রঙের যে তরল শেষদ্রব (Mother liquor) হিসেবে থাকে
তাকে ঝোলাগুড় বা চিটে গুড় বলে। এই গুড়ে অনেক শর্করা থাকে যাকে সন্ধানবিক্রিয়া
করা যায়। স্টীলের বা কাঠের বা এনামেল করা ট্যাঙ্কে (Tank) ঝোলাগুড়ের
সন্ধানবিক্রিয়া করা হয়। ঝোলাগুড়ে প্রথমে জল মিশিয়ে শর্করার মান্তা 10% করা
হয়। এই দ্রবণে সালফিউরিক অ্যাসিড মিশিয়ে আন্নিক করা হয়, যাতে অন্যান্য
ক্ষতিকারক বীজাণু (Bacteria) বংশবৃদ্ধি করতে না পারে। আন্নিক দ্রবণে ঈস্ট
কিন্তু বংশবৃদ্ধি করতে পারে। ঈস্টের বংশবৃদ্ধির জনা ঐ দ্রবণে যদি ঈস্টের বংশবৃদ্ধি
বাদ্য না থাকে তবে অ্যামোনিয়াম সালফেট ও ফসফেট মিশিয়ে খাদ্যের খাটেত প্রণ

ঝোলাগুড়ের এই দ্রবণকে ট্যাঙ্কে নিয়ে 26°C-এ রেখে বিশেষজ্ঞাবে প্রস্তুত ঈস্ট যোগ করা হয়। অপপ সময়ের মধ্যে সন্ধানবিক্রিয়া আরম্ভ হয় এবং কার্বন ভাই-অক্সাইড বার হতে শুরু করে। কিছুক্ষণের মধ্যে মনে হয় সমস্ত দ্রবণটি যেন ফুটছে। উৎপশ্ন কার্বন ভাই-অক্সাইডকে জলের মধ্যে পরিচালিত করে এটির সঙ্গে যে কোহলের বাষ্প থাকে তাকে দ্র করা হয়। দ্রবণের তাপমাত্রা 36 C-এর উপর উঠতে দেওয়া হয় না। কারণ 15°C-এর কম এবং 40°C-এর বেশি তাপমাত্রায় ঈস্ট নিশ্চিয় হয়ে য়য়। মাঝে মাঝে দ্রবণের মধ্যে বায়ু পরিচালিত করে ঈস্টকে সতেজ ও সক্রিয় রাখা হয়। প্রায় তিন্দিন ধরে এই বিভিয়া চলতে থাকে।

এই শর্করা দ্রবণে এবং উপযুক্ত পরিবেশে ঈস্ট দুত বংশবৃদ্ধি করে এবং সন্ধানবিক্রিয়া দ্বরান্বিত করে। ঈস্ট নিজে সন্ধানবিক্রিয়া করে না, কিন্তু এর কোষপ্রাচীর (Cell wall) এই সন্ধানবিক্রিয়ার জনা দায়ী। ঈস্টের কোষপ্রাচীরে একাধিক উৎসেচক (Enzyme) থাকে। এই উৎসেচক গুলি নাইট্রোজেন ঘটিত জটিল প্রোটিন বস্তু। প্রত্যেকটি উৎসেচকের কাজ সুনির্দিষ্ট এবং প্রত্যেকটি এক একটি বিশেষ ধ্রনের কাজের জন্যে দায়ী।

ইনভারটেজ (Invertase) নামে একপ্রকার উৎসেচক ইক্ষু শর্করাকে আর্র বিশ্লেষণে গ্রুকোজ ও ফ্রুকটোজ অণুতে পরিণত করে। জাইমেজ নামে আর একরকম উৎসেচক গ্রুকোজ বা ফ্রুকটোজকে ইথাইল কোহল ও কার্বন ডাই-অক্সাইডে পরিণত করে। ইনভারটেজ ও জাইমেজ ঈষ্টের কোবপ্রাচীরে পাওয়া যায়।

ইনভারটেন্দ
$$C_{12}H_{22}O_{11}+H_2O \xrightarrow{} C_6H_{12}O_6+C_6H_{12}O_6$$
ইকু পৰ্করা শ্বেষ শ্বেটান্দ

$$C_6H_{12}O_6\xrightarrow{\text{জাইমেজ}} 2C_2H_5OH + 2CO_2$$
 গুকোজ বা ফুকটোজ

এইভাবে লঘু ইথাইল কোহলের (8-10%) জলীয় দ্রবণ উৎপদ্ধ হয় এবং এই দ্রবণকে ওয়াশ (Wash) বলে ।

শ্রেডসার (Starch) থেকে উৎপাদনঃ আলু, চাল, গম, যব, ভূটা প্রভৃতিতে প্রচুর পরিমাণে শ্বেডসার বর্তমান। শ্বেডসারের সরাসরি সন্ধানবিক্রয়া করা যায় না। এই শ্বেডসারকে দ্রবণীয় শর্করায় পরিণত করে ঈস্টের দ্বার। সন্ধানবিক্রিয়া করান হয়।

শ্বেতসারকে দ্রবণীয় শর্করায় পরিণত করাকে স্যাকারিফিকেশান (Sacharification) বা শর্করীয়ন্ডবন বঙ্গে এবং এই স্যাকারিফিকেশান ভায়াসটেজ নামে একপ্রকার উৎসেচক দিয়ে হয়ে থাকে। ভায়াসটেজকে মণ্ট (Malt) থেকে সংগ্রহ করা হয়।

ষবকে 15°C-এ অন্ধকারে অর্জুরিত করতে দেওরা হয়। অর্জুরিত আরম্ভ হলে যবের অর্জুরোদম 60°C-এ উত্তপ্ত করে বন্ধ করা হয়। এই শুন্ক ও অর্জুরিত ষবকে মন্ট (Malt)বলে। অর্জুরিত যবের দানায় ডায়াসটেজ উৎপল্ল হয়।

শ্বেতসার সমৃদ্ধ শস্যদানা বা আলুকে উচ্চতাপ বাষ্প দিয়ে সিদ্ধ করা হয় এবং পরে সিদ্ধ করা শ্বেতসারকে আলাদা করে জল সহযোগে কলয়েড (Colloidal) দ্রবণে পরিণত করা হয়, যাকে ম্যাশ (Mash) বলে।

56°C-এ ম্যাশের সঙ্গে মণ্ট গুড়ে। মেশান হয়। মণ্টে উপস্থিত ভায়াসটেজ শ্বেতসারের উপর বিক্রিয়ায় শ্বেতসারকে মলটোজে (Maltose) এবং কিছুটা ভেক্সট্রিনে পরিণত করে। মলটোজ জলে দ্রবণীয়।

ভারাসটেব্রুকে আধঘণ্টা ধরে কাজ করতে দেওয়া হয় এবং পরে উত্তপ্ত করে ধ্বংস করা হয়।

মলটোজের দ্রবণকে শীতল ও লঘু করে 15°C-এ ঈণ্ট যোগ করা হয়। ঈন্টের কোষপ্রাচীরে অবস্থিত মলটেজ (Maltase) নামে একপ্রকার উৎসেচক মলটোজকে গ্রন্থোজে পরিণত করে।

অতঃপর ঈস্টের জায়মেজ নামে উৎসেচক গ্রুকোজকে ইথাইল কোহল ও কার্বন ডাই-অক্সাইডে পরিণত করে।

এইভাবে সন্ধানবিক্রিয়ায় প্রাপ্ত তরলে 4-8% ইথাইল কোহল থাকে, যাকে ওয়াশ বলে।

সন্ধানবিক্সিরার ইথাইল কোহলের সঙ্গে কিছু গ্রিসারল, উচ্চ আণবিক গুরুছবিশিষ্ট কোহল (Fusel oil) এবং সাকসিনিক অ্যাসিডও উৎপদ্ম হয়।

- (2) সেলুলোজ (Cellulose) পেকে ইথাইল কোহলঃ কাঠের গুড়োকে (যাতে সেলুলোজ আছে) উচ্চ চাপে অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষণ করে প্রকাজে পরিণত করা হয়। পরে অ্যাসিডকে প্রদামত করে ঈস্টের দ্বারা সন্ধান-বিজিয়ায় ইথাইল কোহল প্রস্তুত করা বায়।
- (3) ইথিলিন থেকে ইথাইল কোহল ঃ প্রাকৃতিক গ্যাস বা পেটোলিরাম শোধন থেকে প্রাপ্ত ইথিলিনকে ধ্যারমান সালফিউরিক অ্যাসিডের মধ্যে শোষিত করালে ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট উৎপন্ন হবে। এই ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেটকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে ফোটালে, এটি আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে ইথাইল কোহল উৎপন্ন করে।

$$C_2H_4 + H_2SO_4 \rightarrow C_2H_5 \cdot HSO_4$$

$$C_2H_5 \cdot HSO_4 + H_2O \rightarrow C_2H_5OH + H_2SO_4$$

দ্রবণটি আংশিক পাতন করে ইথাইল কোহল প্রস্তুত করা বায়।

কোহলের লয়ু জলীয় দ্রবন (Wash) থেকে পাতন করে শোষিজ কোহল (Rectified Spirit) প্রস্তৃতিঃ ওরাশকে আংশিক পাতন করে 95.6% ইথাইল কোহল প্রস্তৃত করা যার, যাকে শোষিত কোহল বলে। শোষিত কোহলে 4.4% জল থাকে যাকে পাতন করে দুর করা যায় না।

আন্ত্রকাল কফি শ্টালে (Coffey Still) একবারে শোখিত কোহল প্রস্তুত করা হয়। কফি শ্টালে দুটি একপ্রকার স্তম্ভ (Tower) থাকে। একটিকে শোধন স্তম্ভ (Rectifier) অপরটিকে আানালাইজার (Analyser) বলে। প্রত্যেকটি স্তম্ভে

বিন্দুপাতী নল, তাক (Selve) ও ভালব থাকে। ঠাণ্ডা ওয়াশকে শোধন প্রশ্ভের গায়ে জড়ানো নলের মধ্য দিয়ে পাস্পের সাহায্যে পরিচালিত করে অ্যানালাইজারের শীর্ধদেশ দিয়ে ঢালা হয়। আনালাইজারের নিচ দিয়ে জলীয় বাষ্প পরিচালিত করা হয়। জলীয় বাষ্প কোহলকে উদ্বায়ী করে এবং জলীয় বাষ্প ও কোহল বাষ্প একসঙ্গে অ্যানালাইজারের শীর্ষদেশে ওঠাবার কালে জলীয় বাষ্প বেশি তাড়াতাড়ি ঘনীভূত হয়ে যায়। অ্যানালাইজারের শীর্ষদেশ থেকে য়ে বাষ্প বার হয়ে আসে তাতে কোহলের বাষ্প এবং অম্প পরিমাণে জলীয় বাষ্প থাকে। এই বাষ্পমিশ্রলকে শোধন স্তম্ভের নিচ দিয়ে পরিচালিত করা হয়। জলীয় বাষ্প এবং ফিউসেল অয়েল (Fusel oil) শোধন স্তম্ভের উপরের দিকে ওঠবার সময় ঘনীভূত হয়ে শোধন স্তম্ভের তলায় সঞ্জিত হয় এবং শোধন স্তম্ভের শীর্ষদেশ থেকে য়ে বাষ্প বার হয় তাকে ঘনীভূত করলে শোধিত (Rectified) কোহল পাওয়া যায়।

নির্জ্বল কোহল (Absolute alcohol): 100% ইথাইল কোহলকে নির্জ্বল কোহল বলে। শোধিত কোহলে যে 4.4% জল থাকে তাকে আংশিক পাতনে দ্বর করা যার না। শোধিত কোহলের সংস্পর্শে পোড়াচুন (Quicklime) রেখে দিলে, পোড়াচুন শোধিত কোহলের জল শোষণ করে নেয়। পরে ঐ কোহলকে পাতিত করে নির্জ্বল কোহল প্রস্তুত করা হয়।

শোধিত কোহলের সঙ্গে পরিমাণ মত বেনজিন যোগ করে পাতিত করলে 64.9°C-এ যে পাতিত বস্তু পাওয়া যায়, তাতে জল ও বেনজিন থাকে। 68.2°C-এ যে পাতিত বস্তু পাওয়া যায় তাতে বেনজিন ও কোহল থাকে এবং 78.3°C-এ কেবলমাত্র বিশুদ্ধ কোহল পাওয়া যায়। এভাবেও নির্জল কোহল প্রস্তুত করা যায়।

বিকৃত কোহল (Denatured alcohol)ঃ গৃহন্থ এবং শিপ্পে প্রচ্র পরিমাণে ইথাইল কোহলের প্রয়োজন। আবার মদের কার্যকরী অংশ হলো ইথাইল কোহল। প্রতিদেশে মদের উপর প্রচ্র শুল্ক ধার্য থাকে। গৃহন্থ ও শিপ্পে বাবহৃত ইথাইল কোহলের উপর শুল্ক কম থাকে। তাই গৃহন্থ ও শিপ্পে বাবহৃত ইথাইল কোহলকে পানের অধোগ্য করার জন্য এই কোহলের সঙ্গে পরিমাণ মত বিভিন্ন বিষান্ত পদার্থ মেশানো হয়, বাদের ভৌত (Physical) উপায়ে আলাদা করা বায় না। এইরূপ পানের অধোগ্য ইথাইল কোহলকে বিকৃত কোহল এবং বায় ধারা এই বিকৃত করা হয় তাকে বিকৃতকারক প্রব্য (Denatured substance) বলে। বিকৃতকারক প্রব্য হিসেবে ন্যাপথা, পিরিভিন, অশুদ্ধ রাবারের রঙ্গ ও মিথাইল কোহল

ব্যবহার করা হয়। মিথাইল কোহলের স্বানা বিকৃত ইথাইল কোহলকে মেথিলীকৃত কোহল (Methylated spirit) বলে। মেথিলীকৃত কোহল পানে প্রথমে অন্ধত্ব প্রাপ্ত হয় এবং অধিক পানে মৃত্যু হয়।

পাওয়ার কোহল (Power alcohol)ঃ পেটোলিয়াম ঘাটতির দেশে পেটোলের বাবহার কমাবার জন্য পেটোলের সঙ্গে নির্জন কোহল মিশিয়ে পেটোলের ইঞ্জিনে বাবহার করা হয়। এই তরল জ্ঞালানীকে পাওয়ার কোহল বলে।

পানীয় কোছল (Alcoholic beverage)ঃ প্রাচীনকাল থেকে বর্তমান-কাল পর্যস্ত বিভিন্ন দেশে বিভিন্ন মাত্রায় ইথাইল কোহল পানীয় হিসেবে ব্যবহৃত্ত হয়ে আসছে। পানীয় কোহলকে দুই শ্রেণীতে ভাগ করা যায়—(ক) অপাতিত (Undistilled) পানীয় এবং (খ) পাতিত (Distilled) পানীয়।

অপাতিত পানীয়ঃ ফলের রস যেমন আঙ্গুরের রস, শস্যদানা বা আলু থেকে সন্ধানপ্রক্রিয়ায় প্রাপ্ত কোহলকে পাতিত না করে পান করা হয়। এতে সর্বাধিক 15% কোহল থাকতে পারে। এই কোহলকে সুরা বা মদ্য (Wine) বলে। অনেক সময় এই কোহলের কার্যকারিতা বাড়ানোর জন্য এই কোহলের সঙ্গে অতিরিক্ত কোহল মেশানো হয়, যাকে প্রবলীকৃত মদ্য (Fortified wine) বলে।

পাতিত পানীয়ঃ সন্ধানপ্রক্রিয়ায় প্রাপ্ত কোহলকে পাতিত করে, কোহলের মাত্রা 60% পর্যন্ত করা হয়। এই পাতিত কোহলের সঙ্গে নানাপ্রকার সুক্রি ও এন্টার মেশানো হয়। এই কোহলকে পাতিত পানীয় বলে।

পানীয় কোহলের ইথাইল কোহলের শতকরা মাত্রা

অপাতিত পানীয়			পাতিত পানীয়			
নাম	কোহলের শতকরা মাত্রা	উৎস	নাম	কোহলের শতকরা মাগ্রা	উৎস	
বিশ্বার সিডার ক্লারেট শ্যাদেশন পোর্ট শেরী	3-5 3-6 7-12 8-10 20 16	ধব আনারস আঙ্গুরের রস আঙ্গুরের রস আঙ্গুরের রস প্রবলীকৃত	রাম জ্বিন হুইক্কি ব্যাণ্ডি কন্যাক	40 40 50 50 50	ঝোলাগুড় ভূটা মণ্ট আঙ্গুরের র্মস আঙ্গুরের রস	

কোহলমিতি (Alcoholometry) ঃ ইথাইল কোহল এবং এর থেকে উৎপাদিত ভোগাবন্ধর উপর শুল্ক ধার্য করার জন্য কোহলের মান্রা নির্ণয় করা হয়। সাধারণত ইথাইল কোহলের দ্রবণের নমুনার আপেক্ষিক গুরুত্ব (Specific gravity) নির্ণয় করা হয় এবং কি আপেক্ষিক গুরুত্ব হলে তাতে শতকরা কতভাগ কোহল থাকবে সেটি কোহলের আপেক্ষিক গুরুত্ব সারণী (Specific Gravity Table) থেকে ঠিক করা হয়। এইভাবে কোহলের শতকরা মান্রা নির্ণয় করার পদ্ধতিকে কোহলিমিতি বলে। কোহল দ্রবণের শুল্ক নির্দিন্ট করার জন্য প্রমাণ কোহল (Proof spirit) নামে নির্দিন্ট মান্রার কোহলের জলীয় দ্রবণের পরিপ্রেক্ষিতে কোহলের মান্রা নির্ণয় করা হয়। 51°F-এ যে ইথাইল কোহলের জলীয় দ্রবণের থাকে সেই ইথাইল কোহলেক প্রমাণ কোহল বলে।

বিশেষ ধরনের হাইড্রোমিটারের সাহায্যে সরাসরিভাবে কোহলের মারা বা প্রমাণ কোহল থেকে কত ডিগ্রি বেশি বা কম তা নির্ণয় করা যায়। কোন দ্রবণ যদি 10° অধিক প্রমাণ হয় তার অর্থ 100 ভাগ কোহলে 110 ভাগ প্রমাণ কোহল আছে। সেইরূপ 10° কম প্রমাণ কোহল মানে 100 ভাগ কোহল দ্রবণে 90 ভাগ প্রমাণ কোহল আছে।

धर्म

ভৌত ধর্ম ঃ ইথাইল কোহল বর্ণহীন, দাহ্য ও উদ্বায়ী এবং এটি মিখি গদ্ধযুক্ত ঝাঝালো তরল। ক্ষুটনাক্ষ 78°3°C। ইথাইল কোহল জলের সঙ্গে যে কোন অনুপাতে দ্রবণীয় এবং অন্যান্য জৈব দ্রাবকেও (Organic solvents) দ্রাব্য। ইথাইল কোহলের গলনাক্ষ —114°C এবং 20°C-এ আপেক্ষিক গুরুত্ব 0°789। ইথাইল কোহলের একটি সুন্দর গদ্ধ আছে এবং কোহলটি উত্তেজক পানীয়। অধিক পানে মন্ততা সৃষ্টি করে। ইথাইল কোহলকে গলিত (Fused) ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড দিয়ে শুষ্ক করা যায় না, কারণ ইথাইল কোহল ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে CaCl₂, 6 C₂H₅OH যোগটি গঠন করে।

রাসাম্বনিক ধর্ম ঃ পূর্বে বাঁগত কোহলের সকল রাসায়নিক ধর্ম ইথাইল কোহল দেখায়।

ব্যব্ছার ঃ (1) মদ উত্তেজক পানীয়, টনিক ও ওবুধ প্রস্তুত করতে,
(2) তরল জালানী হিসেবে, (3) পেট্টোলের পরিবর্তে মোটরের জালানী হিসেবে,

(4) রেজিন ও অন্যান্য অনেক জৈব বস্তুর দ্রাবক হিসেবে, (5) ক্লোরাল, ক্লোরোফর্ম, আয়োডোফর্ম, ইথাইল এন্টার, ইথিলিন, অ্যানিট্যালভিহাইড তৈরি করার জন্য কাঁচামাল হিসেবে ইথাইল কোহল ব্যবহৃত হয়। তাছাড়া ডাক্তারীর ষম্বপাতি বীঙ্গাণু মৃক্ত করতে ইথাইল কোহল ব্যবহৃত হয়।

সনাক্তকরণঃ (1) ইথাইল কোহলের নমুনাকে আয়োডিন ও ক্ষারের সহিত উত্তপ্ত করলে হলুদ বর্ণের আয়োডোফর্ম পাওয়া যায়। (2) ইথাইল কোহলকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড ও বেনজায়িক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে মিন্টি গন্ধযুক্ত ইথাইল বেনজায়েট প্রস্তুত হয়। (3) ইথাইল কোহলকে পটাশিয়াম ডাই-ক্লোমেট ও সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে অ্যাসিটালডিহাইডের গন্ধ বার হয় এবং অ্যাসিট্যালডিহাইডের উপস্থিতি টলেনের বিকারকের (Tollen's reagent) বিজারণ দিয়ে সনাক্ত করা হয়।

ইথাইল কোহলের গঠন: বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ে দেখা যায় যে, ইথাইল কোহলের আণবিক সংকেত C_2H_0O । কার্বনের চার, অক্সিজেনের দুই এবং হাইড্রোজেনের এক যোজাত। ধরলে, দুটি আণবিক গঠন হতে পারে। যেমন

$$CH_3 \cdot CH_2OH$$
 T $CH_3 \cdot O \cdot CH_3$
(II)

- (1) ইথানলের কেবলমাত্র একটি হাইড্রোজেন সোডিয়াম বা পটাশিয়াম দিয়ে প্রতিস্থাপিত করা যায়। এই বিভিন্না দ্বারা বোঝা যায় যে, ইথানলের একটি হাইড্রোজেন অপর পাঁচটি হাইড্রোজেন থেকে আলাদা। I নং গঠনের একটি হাইড্রোজেন অপর পাঁচটির থেকে আলাদা, কিন্তু II নং গঠনের ছটি হাইড্রোজেনই সমতুল্য (equivalent)।
- (2) ইথানলকে PCI₅ দিয়ে বিক্রিয়। করালে ইথানলের একটি অক্সিজেন পরমাণু ও একটি হাইড্রোজেন পরমাণুর পরিবর্তে একটি ক্লোরিন পরমাণু প্রতিস্থাপিত হয়ে ইথাইল ক্লোরাইড গঠন করে।
 - (3) ইথাইল ক্লোরাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে ইথানল পাওয়া যায়।
 - (4) নিম্নলিখিত সংগ্লেষণে ইথানল প্রস্তুত করা বায়।

 Cl₂ NaOH

 CH₃·CH₃·CH₃·CH₃Cl——→CH₃CH₃OH

উপরোক্ত বিক্রিয়াগুলি দিয়ে এইটাই প্রমাণিত হয় বে, ইথানলের গঠন হবে I নং গঠনের মন্ত।

মিথাইল কোহল ও ইথাইল কোহলের মধ্যে পার্থক্য

পরীক্ষা	মিথাইল কোহল	ইথাঁইল কোহল		
(1) I2 ও NaOH দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে	বিক্রিয়। করবে না	আয়োডোফর্মের গন্ধ পাওয়া. যাবে		
(2) স্যালিস্যালিক ও H₂SO₄ অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে	কদমফুলের মত গন্ধ বার হবে	কোন বৈশিষ্ট্যপূর্ণ পরি- বর্তন হয় না		
(3) লাল তপ্ত তামার তার প্রবেশ করালে (4) ডাইকোমেট সাল- ফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে	ফরম্যালভিহাইডের গন্ধ বার হয় ফরমিক অ্যাসিডের গন্ধ পাওয়া যায়, যাকে প্রশমিত করে AgNO ₃ যোগ করে, উত্তপ্ত করলে Ag-এর অধ্যক্ষেপ পাওয়া বায়।	অ্যাসিট্যালভিহাইডের গন্ধ বার হয় অ্যাসিটালভিহাইডের গন্ধ বার হয়, যা শিফের বিকারকের রং পুনঃ প্রান্তি ঘটায়।		

প্রোপাইল কোহল C_3H_7OH এটির দুটি সমসংকেত হয় এবং দুটিই জানা আছে। n প্রোপাইল কোহল, প্রোপেন 1 জাল ব| 1 প্রোপানল $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2OH$ এই কোহলটিকে ফিউসেল অয়েক (Fusel oil) থেকে প্রথম পাওয়া যায়। তাছাড়া কার্বন মনোক্সাইডের সঙ্গে হাই-জ্যোজেনের বিক্রিয়ায় কোহলটি প্রস্তুত করা যায়। প্রোপারজাইল কোহলকে নিকেলের উপস্থিতিতে হাইড্রাজেন দিয়ে বিজারিত করে n প্রোপাইল কোহল প্রস্তুত করা যায়।

 $CH \equiv C \cdot CH_{a}OH + 2H_{a} \longrightarrow CH_{a} \cdot CH_{a}CH_{a}OH$

n প্রোপাইল কোহলটি বর্ণহীন তরল। জল ও অন্যান্য জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য । স্ফুটনাঙ্ক 97 4°C। দ্রাবক হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

আইসোপোইল কোহল বা 2 প্রোপানল $CH_s \cdot CH(OH) \cdot CH_s$ অধিক চাপে নিকেলের উপস্থিতিতে অ্যাসিটোনকে হাইড্রোজেন দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে 2 প্রোপানল পাওয়া যায়।

 $CH_s \cdot CO \cdot CH_s + H_s \xrightarrow{Ni} CH_s \cdot CH(OH) \cdot CH_s$

পেট্রোলিয়াম শিম্পে প্রাপ্ত প্রোপিলিনকে ঘন সালফিউরিক আ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া করালে আইসোপ্রোপাইল হাইড্রোজেন সালফেট পাওয়া যায়, যাকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে আইসোপ্রোপাইল কোহল পাওয়া যায়।

$$CH_3 \cdot CH = CH_3 + H_2SO_4 \rightarrow CH_3 \cdot CH(HSO_4) \cdot CH_8$$

 $(CH_8)_2 \cdot CH HSO_4 + H_2O \rightarrow (CH_3)_3 \cdot CHOH$

আইসোপ্রোপাইল কোহল বর্ণহীন তরল। জলে যে কোন অনুপাতে দ্রাব্য এবং ইথার, ইথানলেও দ্রাব্য। স্ফুটনাঙ্ক 82·4°C। আ্যাসিটোন, কিটিন (Ketene), এস্টার প্রস্তুতিতে এবং দ্রাবক হিসেবে কোহলটি ব্যবহৃত হয়।

বিউটাইল কোহল C,H,OH, এর চারটি সমসংকেত হয় এবং প্রত্যেকটির সমসংকেত জানা আছে।

- (1) n বিউটাইল কোহল বা 1 বিউটানল

 ÇH₃·CH₂·CH₂·CH₂OH ৽ফুটনাৰক 117·4°C.
- (2) আইদোবিউটাইল কোহল বা 2 মিথাইল 1 প্রোপানল $(CH_s)_2 \cdot CH \cdot CH_s OH \quad ^{\circ} \Sigma \ \ 108^{\circ} C.$
- (3) দ্বিতীয়ক বিউটাইল কোহল বা 2 বিউটানল

 CH₃·CH₃·CH(OH)·CH₅ স্ফুটনা•ক 100°C.
- (4) তৃতীয়ক বিউটাইল কোহল বা 2 মিথাইল প্রোপেন 2 অল (CH₃)₃·COH স্ফুটনাক 83°C.

n বিউটাইন কোহলকে অ্যাসিটালডিহাইড থেকে প্রস্তুত করা যায়

n বিউটাইল কোহল দাবক হিসেবে বাৰহত হয়।

আইসোবিউটাইল কোহলকে উপস্থাত (By product) হিসেবে মিথানল (কার্বন মনোক্সাইড থেকে) প্রস্তুক্তকালে পাওয়া বায়।

বিভীয়ক বিউটাইল কোহলকে 1 বিউটিন বা 2 বিউটিনের সঙ্গে সালা ফউরিক

আাসিডের বিক্রিয়ার প্রাপ্ত হাইড্রোজেন সালফেটকে আর্দ্র বিক্লেষণ করে পাওর। বার । $\begin{array}{c} CH_s \cdot CH_s \cdot CH = CH_s \\ \hline \qquad \qquad \\ CH_s \cdot CH_s \cdot$

বিউটানোন, এস্টার প্রস্তুতিতে এবং দ্রাবক হিসেবে দ্বিতীয়ক কোহল ব্যবহৃত হয়। তৃতীয়ক বিউটাইল কোহল আইসোবিউটিন থেকে প্রস্তুত করা যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \end{array} \nearrow \text{C} = \text{CH}_{2} \xrightarrow{\text{H}_{3}\text{SO}_{4}} (\text{CH}_{3})_{3} \cdot \text{C} \cdot \text{HSO}_{4} \xrightarrow{\text{H}_{2}\text{O}} (\text{CH}_{3})_{3} \cdot \text{COH} \end{array}$$

আ্যামাইল কোহল $C_5H_{1.1}OH$ -এর আটটি সমসংকেত হয় এবং প্রত্যেকটি জ্ঞানা আছে। ব্র্যাকেটে স্ফুটনাঙ্ক দেওয়া হল।

(i) n আমাইল কোহল, l পেণ্টানল

(ii) আইসো আমাইল কোহল, 3 মিথাইল 1 বিউটানল

(iii) সক্রিয় অ্যামাইল কোহল, 2 মিথানল 1 বিউটানল

(iv) নি ওপেণ্টাইল কোহল, 2: 2 ডাইমিথাইল 1 প্রোপানল

$$(CH_8)_3 \cdot C \cdot CH_2OH$$
 (113°C)

(v) মিথাইল n প্রোপাইল কার্বিনল, 2 পেণ্টানল

$$CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH(OH) \cdot CH_{3}$$
 (120°C)

(vi) ডাই-ইথাইল কার্বিনল, 3 পেণ্টানল

(vii) মিথাইল আইসোপ্রোপাইল কার্বিনল, 3 মিথাইল 2 বিউটানল

(viii) তৃতীয়ক অ্যামাইল কোহল, 2 মিথাইল 2 বিউটানল, ইথাইল ডাই-মিথাইল কার্বিনল (CH₈)₂·C(OH)·CH₂·CH₃ (102° C)

আ্যামাইল অ্যাসিটেট প্রস্তুতিতে অ্যামাইল কোহলগুলি ব্যবহৃত হর, বারা ল্যাকারের (Lacquer) ভালো দ্রাবক।

প্রশাবলী

- কোহল কাদের বলে ? এক-হাইড্রিক কোহলের শ্রেণীবিভাগ কর।
 কোহলের নামকরণ কি কি ভাবে করা হয় ?
- 2. নামকরণ কর:--
 - (i) CH₃·CH₂CH(OH)·CH₃. (ii) (CH₃)₃COH.
 - (iii) (CH₃)₂CH·CH₂OH (iv) (CH₃)₃·C·CH₂OH.
- 3. C_sH₁₁OH সংকেতবিশি**ন্ট** সমাবয়ব কোহলের নাম ও গঠন সংকেত লেখ।
- 4. প্রাথমিক, দ্বিতীয়ক ও তৃতীয়ক কোহলকে কিভাবে সনাস্ত করা হয়? প্রাথমিক কোহলকে কিভাবে দ্বিতীয়ক ও তৃতীয়ক কোহলে পরিণত করা যায়?
- 5. n প্রোপাইল কোহলকে ইথাইল কোহলে এবং ইথাইল কোহলকে n প্রোপাইল কোহলে কিভাবে পরিণত করা যায় ?
- 6. কি শর্তে ইথানলের সঙ্গে নিম্নলিখিত পদার্থগুলি বিভিয়া করবে ? সমীকরণ সহ লেখ ঃ
 - (i) Na (ii) HBr (iii) Br_s/লান P (iv) PCl_s
 - (v) RCOOH (vi) H_2SO_4 (vii) রিচিং পাউভার (viii) $K_2Cr_2O_7/H_2SO_4$ (ix) HCl.
- 7. পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড থেকে কিভাবে বিশুদ্ধ মিথানল প্রস্তুত করা যায় ? মিথানল কি কাজে ব্যবহৃত হয় ? একে কিভাবে সনাক্ত করা হয় ?
- 8. চিটেগুড় থেকে কিভাবে ইথানল প্রস্তুত করা হয় ? শোধিত কোহল এবং নির্জন কোহল কি ?
- 9. টীকা লেখঃ
 - (i) সন্ধানবিক্লিয়া (ii) লঘু জলীয় দূবণ থেকে শোধিত কোহল প্রস্তৃতি
 - (iii) বিকৃত কোহল (iv) পানীয় কোহল (v) কোহলমিতি
 - (vi) প্রমাণ কোহল।
- 10. মিথানল ও ইথানলের মধ্যে তুলনা কর।

বছ বা পৰিছাইড্ৰিক কোছল Polyhydric Alcohols

গ্লাইকল বা ডাই-ছাইড্রিক কোহল (Glycols or Dihydric Alcohols)

দৃটি হাইড্রান্ধ ম্লক বিশিষ্ট কোহলকে ডাই-হাইড্রিক কোহল বা গ্রাইকল বলে। এই শ্রেণীর সদস্যগুলি মিষ্টি সাদযুক্ত বলে গ্রীক শব্দ Glykus মানে sweet থেকে এদের নামকরণ হয়েছে গ্রাইকল। কার্বন শৃত্থলে হাইড্রান্ধল মূলকের অবস্থান অনুসারে এদের 1, 2 বা ৫, 1, 3 বা β, 1, 4 বা γ ইত্যাদি অ্যালকেন ডাইঅল (diol) বলে।

> HOCH_a·CH_aOH ইথিলিন গ্লাইকল CH_a·CH(OH)·CH_aOH গ্লোপিলিন গ্লাইকল

প্রান্তিক কার্বন পরমাণু দুটিতে হাইড্রন্থি মূলক যুক্ত থাকলে সেই গ্রাইকলদের পলিমিথিলিন গ্রাইকল (Polymethylene glycols) বলে।

> HO·CH_a·CH_a·CH_aOH দ্বাইমিথিলিন গ্লাইকল HO·CH_a·CH_a·CH_a·CH_aOH টেট্রামিথিলিন গ্লাইকল

IUPAC পদ্ধতিতে গ্লাইকলগুলিকে আলেকেন ডাইঅল বলে এবং হাইড্ৰাক্সিল মূলক ও আলেকাইল মূলকের অবস্থান সংখ্যা দ্বারা সূচীত করা হয়।

্রেথিলিন গ্লাইকল (Methylene Glycol) $CH_2(OH)_2$ ঃ দুটি হাইন্ধিল মূলক একই কার্বন পরমাণুতে যুক্ত বলে বিশুদ্ধ মিথিলিন গ্লাইকল খুবই অন্থারী যৌগ এবং বিশুদ্ধ অবস্থার পাওয়া যায় না। কিন্তু ফরম্যালভিহাইভের জলীয় দ্রবণে মেথিলিন গ্লাইকলের অন্তিম্ব মেলে।

ইথিলিন গ্লাইকল, ইংখন 1.2 ডাইজাল HO·CH₂·CH₂OH (স্ফু: 197°C): এটি সরলতম গ্লাইকল এবং অধিক পরিচিত। ইথিলিন গ্লাইকলকে প্রায়শ শুধুমাত্র গ্লাইকল বলা হয়।

প্রস্তুতিঃ 1. ঠাণ্ডা ও লঘু ক্ষারীয় পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণের মধ্যে ই থিলিন গ্যাস পরিচালিত করলে ইথিলিন গ্লাইকল প্রস্তুত হয়।

$$CH_2 - CH_2 + H_2O + O \rightarrow HOCH_2 \cdot CH_2OH$$

2. ইথিলিন রোমাইডকে সোডিয়াম কার্বনেটের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে ফোটালে গ্লাইকল প্রস্তুত হয়।

$$BrCH_{2}\cdot CH_{2}Br + Na_{2}CO_{3} \cdot H_{2}O \rightarrow HO\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}OH \\ + 2NaBr + CO_{2}$$

3. ইথিলিনের সঙ্গে হাইপোক্রোরাস অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় উৎপদ্ম ইথিলিন ক্লোরোহাইভ্রিনকে সোডিয়াম বাইকার্বনেট বা ক্যালসিয়াম হাইভ্রক্সাইভের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় গ্লাইকল প্রস্তুত করা হয়।

$$CH_2 = CH_2 + HOCl \rightarrow HOCH_2 \cdot CH_2Cl$$

$$HOCH_2 \cdot CH_2Cl + NaHCO_3 \rightarrow HO \cdot CH_2 \cdot CH_2OH$$

$$+ NaCl + CO_2$$

4. ইপিলিন অক্সাইডকে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড ও চাপ সহযোগে আর্দ্র বিশ্লোষিত করে গ্লাইকল প্রস্তুত করা হয়।

$$\begin{array}{c} CH_2 \\ | \\ CH_2 \end{array} O + H_2O \rightarrow \begin{array}{c} CH_2OH \\ | \\ CH_2OH \end{array}$$

5. গ্রেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে ইথিলিন ডাই-রোমাইড ও পটাশিরাম অ্যাসিটেটের বিক্রিয়ার উৎপন্ন ডাই-অ্যাসিটেট এন্টারকে হাইড্রাক্লোরক অ্যাসিড ও মিথানল দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষণ করে গ্লাইকল প্রস্তুত করা হয়। এই বিক্লিয়ায় সবচেয়ে ভালো ফল পাওয়া যায়।

 $Br \cdot CH_2 \cdot CH_2Br + 2CH_3COOK \rightarrow CH_3COO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OOC \cdot CH_3$ + 2KBr $\xrightarrow{HCI/H_2O}$ HOCH₂·CH₂OH

शर्ग

ভৌত ধর্ম ঃ ইথিলিন গ্রাই কল মিন্টি বাদযুক্ত বর্ণহীন, সিরাপের ন্যায় তরল পদার্থ। জল, কোহলে বে কোন অনুপাতে দ্রবণীয়। কিন্তু ইথারে অদ্রবণীয়। এটি কিবান পদার্থ। রাসায়নিক ধর্ম ঃ ইথিলিন গ্লাইকলে দুটি প্রাথমিক হাইড্রাক্সল মৃশক থাকার এটি প্রাথমিক কোহলের ন্যায় রাসায়নিক বিক্লিয়া করে।

1. গ্রাইকল সোডিরামের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে দুধাপে বিক্রিয়া করে মনো ও **ডাই** সোডিরাম গ্রাইকোলেট উৎপল্ল করে।

$$\begin{array}{ccccc} CH_2OH & \xrightarrow{Na/50^{\circ}C} & CH_2ONa & \xrightarrow{Na/160^{\circ}C} & CH_2ONa \\ | & & | & & | & \\ CH_2OH & \xrightarrow{-H_2} & CH_2OH & \xrightarrow{-H_2} & CH_2ONa \end{array}$$

2. ইথিলিন গ্রাইকলকে হাইড্রোক্লেগ্রিক অ্যাসিডে র সঙ্গে উত্তপ্ত করলে দুধাপে বিক্রিয়া করে ক্লোরোহাইড্রিন ও ইথিলিন ক্লোরাইড প্রস্তুত করে

$$\begin{array}{cccc} \text{CH}_2\text{OH} & & \text{HCI} & \text{CH}_2\text{CI} & & \text{HCI} & \text{CH}_2\text{CI} \\ | & & | & & | & & | \\ \text{CH}_2\text{OH} & & \text{CH}_2\text{OH} & & & \text{CH}_2\text{CI} \end{array}$$

3. অনুর্পভাবে গ্রাইকল ফসফরাস শেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথিলিন ক্লোরোহাইড্রিন ও ইথিলিন ক্লোরাইড উৎপন্ন করে।

$$HO \cdot CH_2 \cdot CH_3OH + PCl_5 \rightarrow HO \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl + POCl_3 + HCl$$

$$+ O \cdot CH_2 \cdot CH_3OH \cdot 2PCl_5 \rightarrow Cl \cdot CH_2 \cdot CH_2Cl + 2POCl_3 + 2HCl$$

4. প্লাইকল ফসফরাস ক্লোরাইড বা রোমাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথিলিন হ্যালাইড উৎপন্ন করে। কিন্তু ফসকরাস আয়োডাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথিলিন উৎপন্ন হয়।

$$HO \cdot CH_2 \cdot CH_2OH \xrightarrow{PX_8} XCH_2 \cdot CH_2X$$
 $X = CI, Br$

$$\dot{H}O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot OH \xrightarrow{PI_8} [I \cdot CH_2 \cdot CH_2I] \rightarrow CH_2 = CH_3 + I_3$$

5. ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের (প্রভাবক) উপস্থিতিতে গ্রাইকল অ্যাসিটিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় গ্রাইকল ডাই অ্যাসিটেট উৎপন্ন করে।

কিন্তু বিক্ষারীয় কার্বক্সিল আাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় পলিমার উৎপন্ন হয় ।

$$HO \cdot CH_2 \cdot CH_2OH + HOOC(CH_2)_n COOH + HO \cdot CH_2 \cdot CH_2OH \rightarrow HO \cdot CH_2 \cdot CH_2OC(CH_2)_n \cdot COOCH_2 \cdot CH_2O ...$$

6. প্লাইকল নাইট্রিক ও সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথিলিন ডাই নাইট্রেট উৎপন্ন করে।

$$\begin{array}{c} CH_{2}OH \\ \downarrow \\ CH_{2}OH \end{array} \rightarrow \begin{array}{c} CH_{2}ONO_{2} \\ \downarrow \\ CH_{2}ONO_{3} \end{array} + {}^{\prime}H_{2}O$$

7. 500°C-এ গ্লাইকলকে উত্তপ্ত করলে ইথিলিন অক্সাইডে পরিণত হয়।

$$\begin{array}{c} O \\ \text{HOCH}_2 \cdot \text{CH}_2\text{OH} \xrightarrow{500^{\circ}\text{C}} \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 + \text{H}_2\text{O} \end{array}$$

প্লাইকলকে নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করলে নানান খোগ
 পাওয়া য়য়।

কিন্তু মাইকলকে লেড টেট্রাঅ্যাসিটেট বা পারআয়োডিক (HIO₄) অ্যাসিড দিয়ে জারিত করলে গ্রাইকলের কার্বন কার্বন যোজকটি বিভাজিত হয়ে ফরম্যালডিহাইডে পরিশৃত হয়।

অনার্দ্র ক্লিকের ক্লোরাইড দিয়ে গ্লাইকলকে উত্তপ্ত করলে অ্যাসিটালডিহাইড
উৎপল্ল হয়।

HO·CH₂·CH₂OH
$$\xrightarrow{ZnCl_2}$$
 CH₃·CHO+H₂O

কিন্তু ফসফোরিক আাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ভাইইথিলিন গ্লাইকল পাওয়া বার। এটি খুব ভালো দ্রাবক হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

খন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার ডাইঅক্সেন (dioxen) (অত্যন্ত ভালো দাবক) উৎপন্ন হয়।

$$\frac{\text{HO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}}{\text{HO} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}} \xrightarrow{\text{H}_2 \text{SO}_4} \text{O} \xleftarrow{\text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2} \text{O} + 2\text{H}_2 \text{O}$$

10. আর্গিডের উপস্থিতিতে গ্লাইকল আ্যালডিহাইড বা কিটোনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় যথাজমে চক্রাকার অ্যাসিটাল ও কিটাল (Ketal) উৎপাস করে।

$$CH_{2}OH \cup CH_{2}OH \cup CH_{2}OH$$

ব্যবহার ঃ গ্লাইকল শিম্পে দ্রাবক হিসেবে বাবহৃত হয়। তা ছাড়া ইথিলিন অক্সাইড, ক্লোরোহাইড্রিন, গ্লাইঅক্সাল, ডাইঅক্সোন, পলিইথিলিন গ্লাইকল প্রভৃতি কৈব যোগ প্রস্তৃতিতে বাবহার করা হয়। গ্লাইকল হিমায়ন রোধক পদার্থ হিসেবে জলের সঙ্গে বাবহার করা হয়। সংরক্ষক হিসেবেও বাবহৃত হয়।

ইথিলিন ক্লোকোইডিন (ম্ফু: 129°) : (1) ইথিলিনের সঙ্গে হাইপোক্লোরাস অ্যাসিডের বিভিন্নায় প্রস্তুত করা হয়।

(2) 160°C-এ গ্লাইকলের উপর হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার ইপিলিন ক্লোরোহাইড্রিন প্রস্তুত করা যায়।

ইথিলিন ক্লোরোহাইড্রিন বর্ণহীন তরল পদার্থ। জলের সঙ্গে যে কোন অনুপাতে দ্রবনীয়। জৈব যৌগের সংশ্লেষণে ব্যবহৃত হয়।

ইথিলিন অক্সাইড, এপক্সি (Epoxy) ইথেন $CH_s \cdot CH_s$: চক্লাকার ইথারের উদাহরণ এবং আাসিটালডিহাইডের সঙ্গে সমাবরবী। প্রান্তত করলে ইথিলিন অক্সাইড পাওয়া বায়।

$$CH_{2}OH$$
 CH_{2}
 $CH_{2}CI$
 CH_{2}
 CH_{2}
 CH_{2}
 CH_{2}
 CH_{2}
 CH_{2}

(2) 200° – 400°C-এ রুপো অনুঘটকের উপর দিয়ে ইথিলিন ও অক্সিজেন মিশ্রণ প্রবাহিত করলে ইথিলিন অক্সাইড উৎপন্ন হয়। শিস্পোৎপাদনে এই পদ্ধতি ব্যবহার করা হয়।

O

ইথিলিন অক্সাইড বর্ণহীন গ্যাসীয় পদার্থ। স্ফুটনাঙ্ক 10·7°C। জল, কোহল, ইথারে দ্রাব্য।

রাসায়নিক ধর্মঃ (1) জ্বলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথিলিন অক্সাইড গ্লাইকলে পরিণত হয়। আাসিডের উপস্থিতিতে বিক্রিয়াট তাড়াতাড়ি সম্পন্ন হয়।

$$\begin{array}{c} CH_2 \\ | \\ CH_2 \end{array} O + H_2O \rightarrow \begin{pmatrix} CH_2OH \\ CH_2OH \end{pmatrix}$$

(2) H-Z ধরনের যোগের সঙ্গে ইথিলিন অক্সাইডের বিক্রিয়া $HO\cdot CH_2$ $\cdot CH_2\cdot Z$ যোগ প্রস্তুত করে। যেমন জল (HOH), কোহল (H-OR), হাইড্রোসোয়ানিক (H-CN), হাইড্রোক্রোরিক (HCI), হাইড্রোরোমিক (HBr) জ্যাসিড, জ্যামোনিয়া ($H-NH_2$) ইত্যাদি ধরনের যোগের সঙ্গে বিক্রিয়া করে নানান প্রকার জৈব যোগ প্রস্তুত করে।

$$CH_2$$
 \downarrow
 CH_2
 $O + HZ \rightarrow \downarrow$
 $CH_3 \cdot Z$

(3) উত্তপ্ত করলে ইথিলিন অক্সাইড অ্যাসিটালডিহাইড যোগে পরিণত হয়।

$$\begin{array}{c}
O \\
CH_2 \cdot CH_3 \longrightarrow CH_3 \cdot CHO
\end{array}$$

(4) আলেকাইল ম্যাগনেশিয়ান হ্যালাইডের (গ্রিগনার্ড বিকারক) সঙ্গে বিজিয়ায় প্রাথমিক কোহল উৎপন্ন হয়।

O
$$R \cdot MgX + CH_{3} \cdot CH_{2} \rightarrow R \cdot CH_{2}CH_{2}OMgX - CH_{3}CH_{4}OHgX - CH_{4}CH_{5}CH_{5}OHgX - CH_{5}CH_{5}OHgX - CH_{5}OHgX - CH_{$$

ব্যবহার । নানান জৈব যোগের সংশ্লেষণে বাবহৃত হয়।

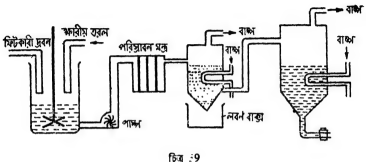
ট্রাইহাইড্রিক কোহল (Trihydric Alcohol)

শ্লিসারল বা 1, 2, 3 ট্রাইছাইড্রিক প্রোপেন ঃ গিসারল হল সবচেয়ে গুরুত্বপূর্ণ ট্রাইহাইড্রিক কোহল। প্রায় সব রকম প্রাণিজ ও উদ্ভিজ্ঞ চর্বি ও তেলে গ্লিসারল গামিটিক (Palmitic), স্টিয়ারিক (Stearic), ওলেইক (Oleic) অ্যাসিডের গ্লিসারাইড এন্টার হিসেবে বর্তমান। বাদাম, সরষে, নারকেল তেলে, মাখনে, গরু ও শুয়োরের চর্বিতে ও মাছের তেলে ইত্যাদিতে গ্লিসারাইড এন্টার আছে।

প্রস্তৃতি ঃ গিসারাইড এন্টারকে কন্টিক সোডা বা পটার্শ দিয়ে আর্র্র বিশ্লেষণ করলে গিসারল এবং উচ্চতর ফাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটার্শিয়াম লবণ পাওয়া বায়। উচ্চতর ফাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম পটার্শিয়াম লবণকে সাবান (Soap) বলে। আর তার জন্য গিসারাইড এন্টারকে কন্টিক ক্ষারের সাহায্যে আর্র্র বিশ্লেষণ প্রক্রিয়াকে সাবানীশুবন' (Saponification) বলে। সাবান শিশ্পে গ্রিসারলকে উপজাত হিসেবে পাওয়া বায়। এছাড়া মোমবাতি শিশ্পে প্রয়োজনীয় ন্টিয়ারিক অ্যাসিড প্রকৃতিতে ও গ্রিসারল উপজাত হিসেবে পাওয়া বায়।

(1) সাবান শিল্পে পরিভ্যক্ত উগ্র ক্ষারীয় ভরল (Soap lye) থেকে ই চর্বিকে কান্টক ক্ষারের (Alkali) সঙ্গে ফোটালে উচ্চতর ফ্যাটি আ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটাশিয়াম লবণ (যাকে সাবান বলে) ও গ্লিসারল উৎপত্ন হয়। সাবান কঠিনাকার প্রাপ্ত হয় এবং অবশিষ্ট তরলকে সাবানের উগ্রক্ষারীয় তরল বা সোপ লাই (Soap lye) বলে। এই ক্ষারীয় তরলে অতিরিক্ত ক্ষার, উৎপত্ম গ্লিসায়ল (5-6%) এবং প্রচ্র সোডিয়াম ক্লোরাইড, অম্প ফ্যাটি অ্যাসিড এবং কিছু পরিমাণে সাবান দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে। কঠিনাকার সাবানকে আলাদা করার পর ক্ষারীয় তরলকে একটি পাত্রে নিয়ে ফিটকারীর দ্রবণ যোগ করা হয়। ফলে তরলে বর্তমান মুক্ত ফ্যাটি অ্যাসিড ও সাবান (য়) Na, K-এর লবণ) অ্যালুমিনিয়াম লবণ হিসেবে অধর্যকিপ্ত হয়। ফিল্টার প্রেসে পরিস্কৃত করে অ্যালুমিনিয়াম লবণকে আলাদা করে অরণিক্ট তরলকে একটি প্যানে (Pan) নিয়ে বাম্প দিয়ে কম চাপে ফুটিয়ে ঘনীভূত

করা হয়। ধনীভূত হওয়ার ফলে অতিরিক্ত সোডিয়াম ক্লোরাইড কেলাসিত হয়ে পড়ে এবং প্যানের তলা থেকে তা বার করে নেওয়। হয়। এতে তরলে গ্লিসারলের পরিমাণ প্রায় ৪০% হয়। এই তরলকে সক্রিয় কাঠকয়লা (Activated charcoal)



. . .

বা অক্সি অঙ্গার (Bone char) দিয়ে বিরঞ্জিত করে কম চাপে অত্যুক্ত (Super heated) বাষ্প দিয়ে বা পাতন করে 98% বিশুদ্ধ বর্ণহীন গ্লিসারল প্রস্তুত করা হয়। সাধারণ চাপে পাতনে গ্লিসারল বিশ্লেষিত হয়ে পড়ে।

$$\begin{array}{ccccccccc} CH_2OOC\cdot R^1 & CH_2OH & R^1COONa \\ & & & \\ CH_2OOC\cdot R^2 + 3NaOH \rightarrow CHOH & + & R^2COONa \\ & & & \\ CH_2OOC\cdot R^3 & CH_2OH & R^3COONa. \end{array}$$

- (2) মোমবাতি শিল্প থেকে: বাতি শিশেপ মোমের সঙ্গে গ্রিয়ারিক আ্যাসিড মেশ্মতে হয়। এই ন্টিয়ারিক অ্যাসিডকে পাওয়ার জন্য চর্বিকে সালফিউরিক আ্যাসিডের উপস্থিতিতে উচ্চ চাপে জলীয় বাষ্প দিয়ে উত্তপ্ত করে আর্দ্র বিশ্লেষিত করা হয়। এতে অদ্রাব্য ন্টিয়ারিক অ্যাসিড ও গ্লিসারল উৎপান্ন হয়। গ্রিয়ারিক অ্যাসিডকে অপসারণের (পরিস্লাবণের ছারা) পর যে তরল পাওয়া যায় তাকে 'মিউজল' (Sweet water) বলে। এতে গ্রিসারল থাকে। তরলটিকে প্রশমিত করে আগের পদ্ধতিতে গ্রিসারল উদ্ধার করা হয়।
- (3) প্রেশিকিন থেকে: 480°—500°С-এ এবং দুগুণ বায়্চাপে ক্লোরনের সঙ্গে প্রোপিলিনের বিক্লিয়ার প্রতিস্থাপিত বৌগ আলোইল (Allyl) ক্লোরাইড উৎপন্ন হয়। 12 বায়ুমগুলীয় চাপে 150°С-এ আলোইল ক্লোরাইড আর্ল বিশ্লোবিত হয়ে আলোইল কোহলে পরিণত হয়। আলোইল কোহল হাইপোক্লোরাস

অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় গ্রিসারল eta ক্লেরোহাইড্রিন উৎপন্ন হয় । যাকে কন্টিক সোড়া দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে গ্রিসারল উৎপন্ন হয় ।

আল্লোইল ক্লোরাইড থেকে অন্যভাবেও গ্লিসারল পাওয়া থেতে পারে। অ্যাঙ্গাইল ক্লোরাইড ও হাইপোক্লোরাস অ্যাসিডের বিক্লিয়ায় উৎপদ্ম গ্লিসারল λy ও $\lambda \beta$ ডাইক্লোরোহাইড্রিন পোড়াচুনের (CaO) সঙ্গে বিক্লিয়ায় এপিক্লোরোহাইড্রিন উৎপদ্ম হয়। যাকে কণ্টিক সোড়া দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে গ্লিসারল পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{HOCI Cl} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH(OH)} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{Cl} \\ \text{CH}_2 : \text{CH} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{Cl} \\ & \leftarrow \\ \text{Cl} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CHCl} \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH} \end{array}$$

ভৌত ধর্ম ঃ গ্রিসারল বর্ণহীন, গদ্ধহীন, মিন্টিস্বাদযুস্থ সিরাপী তরল। জল এবং কোহলে দ্রাব্য। কিন্তু ইথারে অদ্রাব্য। ক্ষুটনাকে 290°C। ক্ষুটনাকে গ্রিসারল অপ্প বিযোজিত হয়। শীতলীকরণে গ্রিসারল বর্ণহীন কেলাসাকার কঠিনে পরিণত হয়। যার গলনাক 17°C। গ্রিসারল জলাকর্যী পদার্থ।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ গ্রিসারল অণুতে দুটি প্রাথমিক বা এ হাইড্রন্থিল মূলক এবং একটি বিতীয়ক বা β হাইড্রন্থিল মূলক বর্তমান। এই দুপ্রকার হাইড্রন্থিল মূলকের দারা সংঘটিত বিভিন্না গ্রিসারলে দেখতে পাওয়া যায়।

(1) সাঁধারণ তাপমাতার গ্রিসারলের একটি \angle হাইড্রন্থিল মূলক সহজেই সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মনোসোডিয়াম গ্রিসারোলেট এবং উত্তপ্ত করলে দুটি \angle হাইড্রন্থিল মূলক সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাইসোডিয়াম গ্রিসারোলেট উৎপন্ন করে। কিন্তু β হাইড্রন্থিল মূলক সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না।

CH₂OH CH₂ONa CH₂ONa

CHOH+Na
$$\xrightarrow{-\frac{1}{2}H_2}$$
 Na |

CHOH+Na $\xrightarrow{-\frac{1}{2}H_2}$ CHOH $\xrightarrow{-\frac{1}{2}H_2}$ CH₂OH CH₂ONa

(2) (i) 110°C-এ গ্রিসারল ও হাইড্রোক্রোরিক আাসিডের বিক্রিয়ার গ্রিসারল এ β ক্রোরোহাইভিন উৎপন্ন হয়। অতিরিক্ত হাইভ্রোক্রোরিক আর্গিসডের বিক্রিয়। গ্রিসারল ১০ ও ১৪ ডাইক্রোরোহাইড্রিন উৎপন্ন হয়।

(ii) গ্রিসারল ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় 1, 2, 3 ট্রাইক্লোরো পোপেন উৎপন্ন করে।

$$\begin{array}{ccc} CH_2OH & CH_2CI \\ | \\ CHOH + 3PCI_5 & \rightarrow & CHCI & + 3POCI_5 + 3HCI \\ | \\ CH_2OH & CH_2CI & \end{array}$$

(3) গ্রিসারল অম্প পরিমাণ হাইড্রোআরোডিক অ্যাসিড বা ফসফরাস আরো-ডাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় আল্লাইল আয়েয়াডাইড উৎপন্ন করে।

কিন্ত অতিরিক্ত হাইড্রোআয়োডিক আাসিড বা ফসফরাস আয়োডাইডের বিক্রিয়ায় আইসোপ্রোপাইল আয়োডাইড উৎপন্ন হয়। (মার্কোনিকফ নিয়ম অনুযায়ী)

$$\begin{array}{cccc} CH_2 & CH_3 & CH_3 \\ \parallel & HI \\ CH & \longrightarrow & CHI \\ \mid & CHI \\ \mid & CH_2I \end{array} \right] \begin{array}{ccccc} CH_3 & CH_3 \\ -I_2 & \mid & HI \\ \rightarrow & CH & \longrightarrow & CHI \\ \parallel & & \mid & \\ CH_2^T & CH. \end{array}$$

(4) গ্রিসারল ফাটি অমসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মনো, ডাই ও ট্রাই এপ্টাঙ্গ গঠন করে। যেমন গ্রিসারল গ্রেসিরাল অ্যাসিটিক অ্যাসিড ও অ্যাসিটিক অ্যানহাইড়াইডের বিভিন্নার যথাত্তমে গ্লিসারাইল মনো, ডাই ও ট্রাই অ্যাসিটেট উৎপত্ন করে।

(5) 110°C-এ ণিলসারল ও অকজালিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় শিলসারাইল মনোফরমেট উৎপদ্র হয়, বা আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে ফরমিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

কিন্তু 230°C-এ শিলসারল অকজালিক আাসিডের বিক্রিয়ায় শিলসারল ডাই-অকজালেট উৎপন্ন হয়, যা ভেঙ্গে গিয়ে অ্যালাইল কোহল উৎপন্ন করে।

$$CH_2OH$$
 CH_2OOC
 CH_2
 $CHOH$
 CH_2OOC
 CH_2
 $CHOH$
 CH_2OOC
 CH_2OOC
 CH_2OH
 CH_2OH
 CH_2OH
 CH_2OH
 CH_2OH
 CH_2OH

(6) গ্রিসারলকে জারিত করলে নানা প্রকার যৌগ পাওয়া যায় এবং জারক দ্বাের প্রকৃতির উপর উংপদ্র যৌগ নির্ভরশীল। যেমন ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড গ্রিসারলকে জারিত করে গ্রিসারিক অ্যাসিড এবং লঘু নাইট্রিক অ্যাসিড ব্যবহারে গ্রিসারিক অ্যাসিড ও টান্মট্রোনিক অ্যাসিড জারিত করে। রোমিন জল, ফেনটন বিকারক (Fenton's reagent) ব্যবহারে গ্রিসার্লাভিছাইড ও ডাইহাইড্রাক্স অ্যাসিটোনে জারিত করে এবং বিসমাথ নাইট্রেট গ্রিসারলকে মেসে। অকজালিক অ্যাসিডে পরিণ্ড করে।

7. কঠিন পটাশিয়াম বাই-সালফেটের সঙ্গে গ্রিসারলকে উত্তপ্ত করলে জলের অণু বিযুক্ত হয়ে গ্রিসারল আকোলভিহাইড বা আারেলিনে পরিণত হয় ।

$$\begin{array}{ccc} CH_2OH & CHO \\ | & KHSO_4 \\ | & CHOH \\ | & CH+2H_2O \\ | & CH_2OH \\ \end{array}$$

8. শীতল ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণে খুব সরু ধারার গ্রিসারল যোগ করে নাইট্রেগ্রিসারিন প্রস্তুত (শিম্পোৎপাদন পদ্ধতি) করা হয়।

নাইট্রোগ্লিস্মারিন আসলে গ্লিসারাইল ট্রাইনাইট্রেট অর্থাৎ নাইট্রোযোগ, এন্টার নয়।
নাইট্রোগ্লিসারিন মিন্টি স্বাদযুক্ত বিষাত্ত, বর্ণহীন তেলের মত তরল পদার্থ। জলে
অদ্রাব্য। আগুন সংযোগে নাইট্রোগ্লিসারিন নিঃশব্দে পুড়ে যায়। কিন্তু প্রবল শব্দে,
কাঁকুনিতে বা তাড়াতাড়ি পুড়লে বা বিস্ফোরকের প্রভাবে নাইট্রোগ্লিসারিনের
বিক্ষোরণ ঘটে।

$$4C_8H_5O_8(NO_9)_8 \rightarrow 12CO_9 + 6N_9 + 10H_9O + O_9$$

তাই নাইট্রোগ্নিসারিনকে স্থানাস্তরে একটা সমস্যা ছিল। আলফ্রেড নোবেল লক্ষ্য করেন বে, কিসেলগুর (Kieselguhr) নামে সচ্ছিদ্র এক বিশেষ ধরনের মাটিতে নাইট্রোগ্রিসারিনকে বিশোষিত করালে আঘাতে বা ঝাঁকুনিতে নাইট্রাগ্রিসারিনের বিস্ফোরণ ঘটে না। ফলে নাইট্রোগ্রিসারিনের স্থানাস্তরে আর কোন অসুবিধা রইলো না। কিসেলগুরে শোষিত নাইট্রোগ্রিসারিনকে ডিনামাইট (Dynamite) বলে।

বিভিন্ন প্রকার ডিনামাইটে নাইট্রোগ্নিসারিনের পরিমাণ বিভিন্ন হয়। এছাড়া ডিনামাইটে নাইট্রোসেলুলোজ, সালফার, সোডিয়াম নাইট্রেট, অ্যামোনিয়াম নাইট্রেট ইত্যাদি থাকে। আজকাল শোষক (Absorbent) হিসেবে কাঠের গুড়ো ব্যবহার করা হয়। রাসটিং জিলেটিনে (Blasting gelatin) নাইট্রোগ্রিসারিনের সঙ্গে নাইট্রোসেলুলোজ বা গান কটন (Gun cotton) থাকে। ধোয়াহীন বারুদে নাইট্রো-গ্রিসারিনের সঙ্গে গান কটন ও ভেসলিন (Vaselin) থাকে।

পাহাড়ের উপর রাস্তা, বাঁধ বা সূড়ঙ্গ করতে বা খনির কাজে পাহাড় বা মাটিকে স্থানচ্যত করার প্রয়োজনে ডিনামাইট ব্যবহার করা হয়।

ব্যবহার । গ্রিদারল নাইটোগ্রিদারিন, অ্যাক্সাইল কোহল, অ্যাক্রোলিন, গ্রিদারিন সাবান ইত্যাদি প্রস্থৃতিতে ব্যবহৃত হয়। এছাড়া জল ব্যতীত অন্যান্য পানীয়কে মিন্টি বাদ করতে, তামাকের ও অন্যান্য খাদাদ্রব্যের জলীয় অংশ রক্ষার জন্য এবং ওবুধ শিস্পে গ্রিদারল ব্যবহৃত হয়। শীতপ্রধান দেশে মোটরের রেডিয়েটরের জলে গ্রিদারল হিমায়ন রোধক হিসেবে কাজ করে।

গঠনঃ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ে জান। যায় যে, গ্রিসারলের আণবিক গুরুত্ব $C_3H_8O_8$ ।

(2) গ্রিসারল ফদফরাদ পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার ট্রাইক্লোরোপ্রোপেন উৎপশ্ল করে।

$$C_8H_8O_3 + PCl_8 \rightarrow C_3H_5Cl_8 + 3POCl_8 + 3HCl$$

(3) গ্রিসারল অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার গ্লিসারাইল ট্রাই-অ্যাসিটেট উৎপন্ন করে।

$$C_sH_sO_3 + 3CH_sCOCl \rightarrow C_sH_sO_s \cdot (OC \cdot CH_s) + 3HCl$$

(2) এবং (3) বিক্রিরার এট। স্পর্ট বে, গ্রিসারলের অণুতে তিনটি হাইড্রাক্সল মূলক আছে এবং সেহেতু গ্রিসারল স্থারী যৌগ, অতএব গ্রিসারলের কোন কার্বন প্রমাণুতে একাধিক হাইড্রাক্সল মূলক নেই। সুতরাং গ্রিসারলের আংশিক গঠন হবে,

[কার্বন, হাইড্রোজেন ও অক্সিজেনের বোজাতা ব্লাজমে 4, 1 এবং 2]

মিসারলের উপরোক গঠন সংশ্লেষণ বারা সমর্থন করা যায়।

$$\begin{array}{c} C+H_2 \xrightarrow{\text{Canisa}} C_2H_2 \xrightarrow{\text{HgSO}_4} CH_8 \cdot \text{CHO} \longrightarrow \text{CH}_8 \cdot \text{COOH} \xrightarrow{\text{Ca(OH)}_2} \\ & \xrightarrow{\text{Thermodynamics}} C_2H_2 \xrightarrow{\text{HgSO}_4} CH_3 \cdot \text{CHO} \longrightarrow \text{CH}_3 \cdot \text{CH(OH)CH}_8 \\ & & \text{Thermodynamics} CH_3 \cdot \text{CH(OH)CH}_8 \\ & & \text{Thermodynamics} CH_3 \cdot \text{CH(OH)CH}_8 \\ & & \text{Thermodynamics} CH_2 = \text{CH} \cdot \text{CH}_3 \xrightarrow{\text{CH}_3} CH_3 \cdot \text{CHCICH}_2 CI \xrightarrow{\text{CH}_3} CH_3 \cdot \text{CHCICH}_2 CI \xrightarrow{\text{CH}_3} CH_3 \cdot \text{CHCICH}_3 CI \xrightarrow{\text{CH}_3} CH_3 \cdot \text{CHCICH}_3 CI \xrightarrow{\text{CH}_3} CH_3 \cdot \text{CHCH}_3 \\ & \text{CH}_2 \text{CI} \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CI} \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CH}_3 \cdot \text{CHCH}_3 \\ & \text{CH}_2 \text{CI} \cdot \text{CH}_3 \cdot$$

সনাক্তকরণঃ (1) বোরাক্সের জলীয় দ্রবণে ফিনপথেলিন যোগ করলে দ্রবনের বর্ণ বেগুনী হয়। এই বেগুনী রঙের দ্রবণে গ্রিসারল যোগ করলে দ্রবণ বর্গহীন হয়ে পড়ে, কিন্তু গরম করলে পুনরায় বেগুনী বর্ণ ফিরে আসে। (2) গ্রিসারলকে কঠিন পটাশিয়াম বাইসালফেট মিশিয়ে গরম করলে আক্রোলিনের গন্ধ পাওয়। যায় এবং উৎপন্ন (আক্রোলিন) গ্যাসকে জলের মধ্যে পরিচালিত করে তাতে আ্যামোনিয়াধ্য সিলভার নাইট্রেট বোগ করে গরম করলে সিলভার নাইট্রেট বিজ্ঞারিত হয়ে ধাতব সিলভারে পরিবত হয়।

অথবা আক্রোলনযুক্ত জলীয় দ্রবণে শিফের বিকারক যোগ করে ঝাঁকালে শিফের বিকারকের বর্ণের পুনঃপ্রাপ্তি ঘটার।

- প্লাইকল কাকে বলে? কি শর্ডে নিয়লিখিত পদার্থগুলি ইথিলিন গ্লাইকলের

 সকে বিক্রিয়। করবে? সমীকরণসহ বিবৃত কর।
 - (i) Na (ii) HCl (iii) PCl₅ (iv) CH₅COOH
 - (v) HIO, (vi) H,SO,
- 2. সংক্ষেমণ কর: (i) ইথিলিন গ্লাইকল (ii) ইথিলিন **অরাইড** (iii) ইথিলিন ক্লোরোহাইড্রিন (iv) গ্লিসারল (v) নাইট্রোগ্লিসারিন

- 3. ইথিলিন অক্সাইডের সঙ্গে নিম্নলিখিত পদার্থগুলির বিক্রিয়ায় কি উৎপম হবে? সমীকরণ সহ বিবৃত কর—(i) H₂O (ii) HBr (iii) NH₃ (iv) RMgX
- 4. গ্লিসারলের উংস কি কি ? সোপ লাই থেকে কিভাবে বিশুদ্ধ গ্লিসারল প্রস্তুত করা হয় ? গ্লিসারলের ব্যবহার কি কি ?
- 5. গ্লিসারলের গঠন নির্পণ কর। কার্বন ও হাইড্রোজেন থেকে গ্লিসারল সংশ্লেষণ কর। গ্লিসারলকে কিভাবে সনাম্ব করা যায় ?
- 6. কি শর্ডে নিম্নলিখিত পদার্থগুলি গ্রিসারলের সঙ্গে বিক্রিয়া করবে ?
 - (i) KHSO $_4$ (ii) HNO $_3/H_2$ SO $_4$ (iii) অক্জালিক অ্যাসিচ (iv) HI (v) Na (vi) HCl.
- 7. ডিনামাইট কি ?

ইথার সমূহ Ethers

একটি অক্সিজেন পরমাণুব সঙ্গে দুটি আলেকাইল বা আারাইল (Aryl) মূলক যুক্ত থাকলে সেই R—O—R' যোগদের ইথার বলে। অথবা দুই অণু কোহল (বা ফিনল)থেকে এক অণু জল বিযুক্ত হয়ে যে যোগ উৎপশ্ন করে তাকে ইথার বলে। ইথারকে আলেকাইল অক্সাইড বা কোহলের (ফিনলের) আানহাইড্রাইড বলে ধরা যেতে পারে।

R—O—R' R এবং R' आनिकारेन वा आातारेन मृनक।

যে ইথারের দৃটি অ্যালকাইল (অ্যারাইল) মূলক অভিন্ন অর্থাৎ R=R', সেই ইথারকে সরল ইথার (Simple ether) এবং যে ইথারে $R\ne R'$ তাকে মিশ্র ইথার (Mix ether) বলে। যেমন, $C_2H_5\cdot O\cdot C_2H_5$ সরল ইথার এবং $CH_3\cdot O\cdot C_2H_5$ মিশ্র ইথার।

নামকরণঃ সাধারণ পদ্ধতিতে ইথারের নামকরণে ঐ ইথারে যে অ্যালকাইল মূলক বর্তমান তাদের নামের শেষে ইথার যোগ করে কর। হয়। সরল ইথারের ক্ষেত্রে জ্যালকাইল মূলকের নামের আগে ডাই উল্লেখ করা যেতে পারে, আবার নাও যেতে পারে। যেমন,

CH3·O·CH3 মিথাইল ইথার বা ডাই-মিথাইল ইথার

CH₃·O·C₂H₅ भिथारेल देखारेल देखात ।

 $CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 O \cdot CH(CH_3)_3$ প্রোপাইল আইসোপ্রোপাইল ইথার ক্ষুদ্রতর আণবিক গুরুষ সম্পন্ন অ্যালকাইল মূলকের নাম আগে সাধারণত করা হয় এবং অভিন্ন আণবিক গুরুষ সম্পন্ন অ্যালকাইল মূলকের ক্ষেত্রে সরলতর অ্যালকাইল মূলকের নাম আগে করা হয় ।

IUPAC পদ্ধতিতে সরল ইথারের নামাকরণ আগের পদ্ধতি অনুসারে করা হয়।
কিন্তু মিশ্র ইথারেকে অ্যালকেনের (Alkane) অ্যালকিন্তা (Alkoxy) জ্ঞাতক
হিসেবে নামকরণ করা হয়। এক্ষেত্রে বৃহত্তর অ্যালকাইল মূলককে অ্যালকেন হিসেবে
ধরা হয়।

CH₈·O·CH₃ মিথাইল ইথার বা মিথাকামিথেন CH₈OC₈H₅ মিথাকা ইথেন

সমাবয়বভা ঃ $C_2H_5 \cdot O \cdot C_3H_5$ (ইথাইল ইথার) এবং $CH_4O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_3$ (মিথাইল n প্রোপাইল ইথার) সমাবরবী বোগ এবং উভয় বোগে একই ক্রিয়াশীল মূলক (—O—) বর্তমান। এর্প অভিন্ন ক্রিয়াশীল মূলক বিশিষ্ট সমাবরবী বোগের সমাবরবতাকে মেটামেরিজম (Metamerism) বা বর্গ সমসংকেতকতা বা বর্গ সমাবরবতা বলে। আবার C_2H_4OH (ইথানল) ও $CH_3O \cdot CH_3$ (মিথাইল ইথার) সমাবরবী বোগ। এক্ষেত্রে দুটি সমাবরবী বোগে বিভিন্ন ক্রিয়াশীল মূল বর্তমান এবং এর্প সমাবরবতাকে ক্রিয়াশীলমূলকঘটিত সমাবরবতা (Functional isomerism) বলে।

প্রস্তুতি থ (1) কোহলকে অতিরিক্ত পরিমাণ খন সালফি নিক আর্গাসড বা প্রেসিয়াল ফসফোনিক আর্গাসড সহযোগে উত্তপ্ত করলে এক অণু জল বিযুক্ত হয়ে ইথারে পরিণত হয়। এই পদ্ধতিতে প্রার্থামক কোহলের ক্ষেত্রে খুব ভালো ফল পাওয়া যায় এবং দ্বিতীয়ক কোহলের ক্ষেত্রে মোটামুটি ফল পাওয়া যায়। কিন্তু তৃতীয়ক কোহলের ক্ষেত্রে একেবারেই ইথার পাওয়া যায়ন।

$$2ROH - \xrightarrow{\triangle} R_{2}O + H_{2}O$$

ক্রিয়াবিধি ঃ

(2) উইলিয়ামসনের পদ্ধতি: এই পদ্ধতিতে সোডিয়াম বা পটাশিয়াম

আালকক্সাইডের সঙ্গে আালকাইল হ্যালাইডের বিক্রিয়ার মিশ্র ও সরল উভয় প্রকার ইথার প্রস্তুত করা যায়। এই পদ্ধতিতে ইথারের গঠন জানা যায়:

$$R \cdot OK + R'X \longrightarrow R \cdot O \cdot R' + KX$$
.

ক্রিয়াবিশিঃ R—O—K
$$\rightarrow$$
 R \bar{O} + \bar{K} R— $\bar{\ddot{O}}$ R'—X \rightarrow R—O—R' + $\bar{\ddot{X}}$ K' + $\bar{\ddot{X}}$ \rightarrow KX

(3) উত্তপ্ত আলুমিনার উপর দিয়ে অধিক চাপে কোহলের বাষ্প পরিচালিত করে ইথার প্রস্তুত করা যায়।

$$2 \text{ ROH} \xrightarrow{\text{Al}_2\text{O}_3} \text{R}_2\text{O} + \text{H}_2\text{O}$$

(4) সিলভার অক্সাইডের সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইডের বিক্রিয়ায় ইথার প্রস্তুত করা যায়।

$$2 RX + Ag_2O \rightarrow R_2O + 2 AgX.$$

भर्ग

ভৌত ধর্ম ঃ এই শ্রেণীর প্রথম দিকের সদস্যর। বারবীর বা উদায়ী তরল। এদের বাষ্প অত্যন্ত জলনশীল পদার্থ। এই শ্রেণীর সদস্যরা মিন্টি গদ্ধযুদ্ধ বর্ণহীন পদার্থ। আগবিক গুরুত্ব বৃদ্ধিতে ক্ষুটনাব্দ ও গলনাব্দ বৃদ্ধি পায়। সমসংখ্যক কার্বন-বিশিষ্ট কোহলের থেকে ইথারের ক্ষুটনাব্দ ও গলনাব্দ অনেক কম, কারণ ইথার অণু হাইড্রোজেন যোজক গঠন করে সংযুদ্ধ (associate) হতে পারে না।

সাধারণ বিক্রিয়াঃ ইথারগুলি অ্যালবেনের মত নিক্রিয় যৌগ এবং আ্যালকেনের মত সোডিরাম, ঠাণ্ডা অ্যাসিড, ক্ষার বা ফসফরাস পেন্টাক্রোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না। কারণ ইথারের অণুতে কোন সক্রিয় মূলক নেই। ইথারগুলির মধ্যে ডাই-ইথাইল ইথারই সর্বাপেক্ষ। প্রয়োজনীয় বন্ধু এবং ডাই-ইথাইল ইথারের রাসায়নিক ধর্ম আলোচনার কালে ইথারের সাধারণ ধর্ম আলোচনা করা হবে।

ডাই-মিথাইল ইথার বা মিথাইল ইথার (CH₃OCH₃): 380°C-এ এবং 15 বায়ুমণ্ডলীয় চাপে মিথানলের বাংপ আ্যালুমিনিয়াম ফসফেটের (অনুষটক) উপর পরিচালিত করে প্রচুর পরিমাণে মিথাইল ইথার প্রস্তুত করা হয়।

বৰ্ণহীন গ্যাসীয় পদার্থ, স্ফুটনাক্ষ - 23.6°C। হিমায়ক হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

ডাই-ইথাইল ইথার বা ইথাইল ইথার (ইথার)ঃ ইথাইলগুলির মধ্যে সবচেয়ে প্রয়োজনীয় ইথার। এজন্য ইথাইল ইথারকে শুশুই'ইথার বলা হয়।

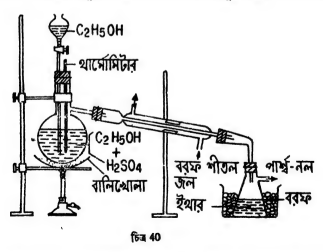
রুসায়নাগার প্রস্তৃতি: 140°C-এ ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে অতিরিক্ত কোহলের বিক্রিরায় (বিরামহীন এন্টারিফিকেশান পদ্ধতি) রসায়নাগারে ইথাইল ইথার প্রস্তুত করা হয়। বিক্রিয়াটি দুধাপে সংঘটিত হয়।

$$C_{2}H_{5}OH + H_{2}SO_{4} \rightarrow C_{2}H_{5}HSO_{4} + H_{2}O$$

$$C_{2}H_{5} \cdot HSO_{4} + HOC_{2}H_{5} \rightarrow C_{2}H_{5} \cdot O \cdot C_{2}H_{5} + H_{2}SO_{4}$$

বিক্রিয়ার শেষে উৎপন্ন সালফিউরিক আাসিড পুনরায় ইথানলকে ইথারে পরিণত করতে পারে। সুতরাং অতি অপ্প পরিমাণ ঘন সালফিউরিক আাসিড তত্ত্বীয় মতে অসীম পরিমাণ কোহলকে ইথারে পরিণত করতে পারে বলে এই পদ্ধতিটি বিরামহীন এস্টারিফিকেশান পদ্ধতি বলে। কিন্তু কোহলের সঙ্গে সালফিউরিক আাসিডের বিক্রিয়ায় যে জল উৎপন্ন হয় তা সালফিউরিক আাসিডকে লঘু অ্যাসিডে পরিণত করে এবং উত্তাপে সালফিউরিক আাসিড বিজ্ঞারিত হয়ে সালফার ডাই-অক্সাইডে পরিণত হয় বলে কিছুক্ষণ বাদে বিক্রিয়াটি বন্ধ হয়ে য়ায়।

পার্শ্বনাযুক্ত গোলতল ফ্লান্কে সমায়তন ইথানল ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড নেওয়া হয়। একটি বিন্দুপাতী ফানেল ও থার্মোমিটার যুক্ত কর্কের সাহায্যে ফ্লাক্টের



মুখটি বন্ধ করা থাকে। পার্শ্বনলটি একটি লিবিগ শীতক এবং শীতকের শেষ প্রাক্তে অ্যাডপ্টার ও অ্যাডপ্টারের শেষে পার্শ্বনল যুক্ত গ্রাহক পার আটকানে। থাকে। গ্রাহক

*2*1

পাত্রের পার্শ্বনলটির সঙ্গে একটি রাবারের নল যুক্ত থাকে, বা অঘনীভূত জ্ঞানশীল ইথার বাশকে অপবাহিকার (Link) নিয়ে বায়। গ্রাহক পারটি হিমমিশ্রে এবং গোলতল ফ্লাক্ষটি বালিখোলার বসান থাকে।

এখন বালিখোলার ফ্লাঙ্কটিকে 140°C-এ উত্তপ্ত করলে ইথানল ও সালফিউরিক আ্যাসিডের বিক্রিয়ার ইথার উৎপন্ন হয়। ইথারের বাষ্প শীতকের মধ্য দিয়ে যাবার সময় ঘনীভূত হয়ে তরলে পরিণত হয় এবং গ্রাহক পায়ে সঞ্চিত হবে। আর অঘনীভূত ইথার বাষ্প অপবাহিকায় চলে যাবে। যে হারে ইথার উৎপন্ন হয় সেই হারে ফানেল দিয়ে ইথানল ফ্লাঙ্কে যোগ করা হয়।

এভাবে উৎপন্ন ইথার বিশুদ্ধ নয়। এতে কোহল, সালফার ভাই-অক্সাইড জ্বল ইভাাদি অপদ্রবা হিসেবে বর্তমান থাকে। এই ইথারকে বিচ্ছেদক ফানেলে নিয়ে প্রথমে কন্টিক সোভা এবং পরে জল দিয়ে ধুয়ে অপদ্রবাগুলি দৃর করা হয় এবং এই ইথার থেকে জল দৃর করার জনা অনার্দ্র ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের সংস্পর্শে রাখা হয় এবং পরে পাতিত করে বিশুদ্ধ ইথার প্রস্তুত করা হয়।

2. **উইলিয়ামসনের পদ্ধতি:** সোডিয়াম ইথক্সাইড ও ইথাইল আয়োডাইডের বিক্রিয়ায় ডাই-ইথাইল ইথার প্রস্তুত করা বায়।

$$C_9H_5ONa + I \cdot C_9H_5 \rightarrow C_9H_6O \cdot C_9H_5 + NaI$$

 শিলোৎপাদন পদ্ধতিঃ 250°C-এ ইথানল বাষ্পকে অ্যালুমিনার উপর দিয়ে প্রবাহিত করে ইথাইল ইথারকে পণ্য হিসেবে প্রস্তুত করা হয়।

$$2C_3H_5OH\rightarrow (C_3H_5)_2O+H_2O$$

धर्म

ভৌত ধর্ম ঃ ইথাইল ইথার বর্ণহীন, অতান্ত উবারী, সুমিন্ট গদ্ধযুক্ত প্রশম ও জলনশীল তরল। জলে অস্প দ্রবণীয় এবং জল অপেক্ষা হাব্বা। ইথানলের সঙ্গে বে কোন অনুপাতে দ্রবণীয়, স্ফুটনাব্দ 34'5°C। বাডাসের সঙ্গে ইথাইল ইথার বিস্ফোরক মিশ্রণ প্রস্তুত করে।

রাসার্মনিক ধর্ম ঃ ইথাইল ইথার নিজির পদার্থ। ধাতব সোডিরাম বা পটাশিরাম শীতল আাসিড বা কার বা ফসফরাস পেওঁরাইড ইথারের সকে বিভিন্ন। করে না। কিন্তু উত্তপ্ত আাসিড ইথারকে ডেঙ্গে দের। আলোর উপন্থিতিতে ইথার বাতাস বা অক্সিজেনের সঙ্গে বিভিন্নার ঝাঝালো গছবুত ভারী, তেলের মড বোগ ইথার পার-অক্সাইড $(C_2H_5)_2O\cdot O_6$ উৎপত্র করে, বা একটি বিক্ষোরক পদার্থ।

ঘন অব্যৈষ্ঠ অ্যাসিডে ইথার প্রবীভূত হয়ে অস্ক্রোনিয়াম লবণ উৎপশ্ন করে। এক্ষেত্রে ইথার প্রনম্পেটত লরির ক্ষারকের ন্যায় আচরণ করে

$$R_2O + H_2SO_4 \rightleftharpoons [R_2OH]^+HSO_4'$$

(1) খন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে ইথারকে উত্তপ্ত করলে কোহল ও ইথাইল (অ্যালকাইল) হাইড্রোজেন সালফেটে পরিণত হয়।

 $(C_2H_8)_9O + H_2SO_4 \rightarrow C_2H_8 \cdot HSO_4 + C_2H_8OH$ কিন্তু উচ্চচাপে লম্ব সালফিউরিক অ্যাসিডের হারা ইথার আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়।

$$(C_3H_8)_2O + H_2O \xrightarrow{\text{erg } H_2SO_4} 2C_2H_8OH$$

(2) 0°C-এ ইথারের সঙ্গে হাইড্রোআরোডিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় ই**থাইল** আয়োডাইড ও ইথাইল কোহল উৎপল্ল করে।

$$(C_2H_6)_2O + HI \rightarrow C_2H_6OH + C_2H_6I$$

কিন্তু ইথারকে অতিরিক্ত হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ইথাইল আয়োডাইড ও জল উৎপল্ল হয়।

$$(C_3H_5)_2O + 2HI \rightarrow 2C_2H_5I + H_2O$$

(3) উত্তপ্ত অবস্থার ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথার অ্যালকাইল ক্লোরাইড উৎপল্ল করে।

$$2(C_3H_b)_3O + PCl_b \rightarrow 2C_2H_5Cl + POCl_8$$

(4) ইথার বাতাসে অনুজ্জন শিখার জলে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলে পরিণত হয়।

$$(C_2H_8)_2O + 6O_2 \rightarrow 4CO_2 + 5H_2O$$

(5) হাঁলোজেনের সঙ্গে ইথারগুলি আালকেনের ন্যায় বিক্রিয়া করে প্রতিস্থাপন যৌগ উৎপল্ল করে, যা হ্যালোজেনের পরিমাণের উপর নির্ভর করে। অন্ধকারে ইথার ক্রোরিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় 1—1' ভাই-ক্লোরো ইথাইল ইথার উৎপল্ল করে।

$$C_3H_8O\cdot C_3H_8 + 2Cl_3 \rightarrow CH_4\cdot CHCl\cdot O\cdot CHCl\cdot CH_8 + 2HCl$$

ব্যবহার: চেতনানাশক, হিমারক এবং চাঁব, তেল, রেজিন, আরোভিন ও কৈববোগের দ্রাবক হিলেবে প্রচুর পরিমাণে ইথার ব্যবহৃত হয়। এছাড়া গ্রিগনার্ড বিকারক প্রকৃতিভেও প্রচুর ইথার প্রয়েজন হয়।

- গঠনঃ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণ্যিক গুরুষ নির্ণয়ে জানা যায় যে, ইথাইল ইথারের আণ্যিক গুরুষ C₄H₁₀O।
- (2) শীতল অবস্থার ইথাইল ইথার ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়। করে না এবং অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড বা ধাতব সোডিয়ামের সঙ্গে ইথাইল ইথার বিক্লিয়া করে না। অতএব ইথারে হাইড্রাক্লল (OH) মূলক নেই।
- (3) হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিডের সঙ্গে 0°C-এ বিক্রিয়া ইথাইল ইথার ইথানল ও ইথাইল আয়োডাইড উৎপন্ন করে এবং উত্তপ্ত অবস্থার ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার দুই অণু ইথাইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করে। অতএব ইথাইল ইথারে দুটি ইথাইল মূলক অক্সিজেন প্রমাণুর সঙ্গে যুক্ত।

CH₃·CH₃·O·CH₃·CH₃

ইথাইল ইথারে এই গঠন উইলিরামসন পদ্ধতিতে সংশ্লেষণ দিরে প্রমাণ করা বার । $C_2H_5ONa + IC_2H_3 \longrightarrow C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5 + NaI.$

বিভিন্ন ইথারের ভৌত ধর্ম

নাম	ગ ઠેન	च्चृष्टेना ≪ °C	গলনা ক °C	আপেক্ষিক গুরুম্ব
ভাই-মি থাইল ইথা	ात CH₃·O·CH₃	- 23.6	- 138	গ্যাস
মিথাইল ইথাইল ,	CH ₃ ·O·C ₂ H ₈	8		0.647
रेथारेम "	$C_2H_5 \cdot O \cdot C_2H_5$	34.5	- 116.5	0.714
মিথাইল প্রোপাইল	CH ₃ ·O·CH ₂ CH ₂ C	CH ₃ 390		0.748
रेषारेन श्राभारेन "	C ₂ H ₅ ·O·CH ₂ CH ₂	CH ₈ 61		0.7546
ডাই-প্রোপাইল "	$C_8H_7O\cdot C_8H_7$	91	- 112	0.747
ডাই-আইসো " "	$C_8H_7\cdot O\cdot C_8H_7$	67:5	-40	0.726
ভাই n-বি উ টাইল "	$C_4H_9 \cdot OC_4H_9$	141		0.769

প্রশাবলী

ইথার কাকে বলে ? সরল ও মিশ্র ইথার কাদের বলা হয় ? ইথারের নামকরণ
কিন্তাবে করা হয় ?

- ডাই-ইথাইল ইথার রসায়নাগারে কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? চিত্র সহ আলোচনাঃ
 কর । কি শর্ডে নিমুলিখিত পদার্থগুলি ইথারের সঙ্গে বিক্রিয়। করে এবং
 বিক্রিয়ার কি পদার্থ উৎপত্র হয় ? (i) H₃SO₄' (ii) PCl₅ (iii) HI
 (iv) O₂.
- 3. টিকা লেখ: (i) উইলিয়ামসনের বিক্রিয়া (ii) ইথারের বর্গসমাবয়বতা (iii) অক্সোনিয়াম লবণ।
- 4. C4H10O সংকেতের সাহাষ্যে সমাবর্য ইথারের নাম ও গঠন বল।

আ্লালডিছাইড ও কিটোন সমূছ Aldehydes & Ketones

অ্যালডিহাইড ও কিটোন উভয় প্রকার যৌগে কার্বনিল মূলক (>C = O) আছে। তাই এদের কার্বনিল যৌগ বলে। অ্যালডিহাইড ও কিটোন উভয়েরই সাধারণ সংকেত হলো $C_nH_{2n}O$ ।

এই কার্বনিল মূলকের কার্বন পরমাণুতে যদি কমপক্ষে একটি হাইড্রোজেন পরমাণু বৃদ্ধ থাকে তবে সেই যৌগকে অ্যালডিহাইড যৌগ বলে এবং — CHO মূলককে অ্যালডিহাইড যৌগ বলে এবং — CHO মূলককে অ্যালডিহাইড মূলক বলে। আর কার্বনিল মূলকের কার্বন পরমাণুতে যদি দূটি অ্যালকাইল (বা অ্যারাইল) মূলক বৃদ্ধ থাকে তবে সেই বৌগকে কিটোন যৌগ এবং > C — O মূলককে তথন কিটোন মূলক বলে।

প্রাথমিক কোহলের জারণে প্রথম যে জারিত যৌগ পাওয়া যায় তা হল আলোডিহাইড যৌগ। এতে — CHO মূলক উৎপন্ন হয়, যা কার্বন শৃংখলের প্রাস্তে থাকার
কারণে এই মূলকের যোজ্যতার সংখ্যা এক। পক্ষান্তরে বিতীয়ক কোহলের জারণে
প্রথম যে জারিত বস্তু পাওয়া যায় তা হল কিটোন যৌগ। এতে >C — O কিটোন
মূলক উৎপন্ন হয়, যা কার্বন শৃংখলের প্রাস্তে কখন থাকতে পারে না। কারণ কিটোন
মূলকের যোজ্যতার সংখ্যা হলো দুই।

$$O_3$$
 $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_4 \longrightarrow CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 + H_2O$ আইনোগোগাইল কোহল ডাই-মিথাইল কিটোৰ

নামকরণঃ আলেডিহাইড সম্হকে অতি সহজে কার্বন্ধিল আ্যাসিডে পরিণত করা বার। আলেডিহাইডের জারণে প্রাপ্ত আ্যাসিডের নামের শেষ অংশ 'ইক' (ic) আলেডিহাইড দিয়ে পরিবর্তন করে অ্যালডিহাইড প্রেণীর সদস্যদের নামকরণ করা হয়।

শৃংথলে অবস্থিত অন্যান্য মূলকের অবস্থান সুনিধিস্ট করার জনা গ্রীক অক্ষর ব্যবহার করা হয়। আলেডিহাইড মূলকের সঙ্গে যুক্ত কার্বন পরমাণু ৫ এবং পরবর্তী কার্বন পরমাণুগুলিতে ক্রমান্বরে β, γ ইত্যাদি দিয়ে সূচিত করা হয়।

IUPAC পদ্ধতিতে আলিডিহাইড শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণে আলিডিহাইড মূলক সমেত বৃহত্তম কার্বন শৃংখলটিতে যত সংখ্যক কার্বন পরমাণু আছে ঠিক তত সংখ্যক কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট 'আলেকেন' (Alkane)-এর নামের শেষ অংশ 'ই' (e) আলে (al) দ্বারা পরিবর্তন করে করা হয়। এক্ষেত্রে — CHO মূলকের কার্বনকে 1 সংখ্যা দিয়ে এবং আলিডিহাইডের পরবর্তী অন্যান্য কার্বন পরমাণুগুলিকে ক্রমান্বরে 2, 3, 4...ইত্যাদি সংখ্যা দিয়ে সূচীত করা হয়। শৃংখলে অর্বান্থত অন্যান্য মূলকের অবন্থান বোঝাবার জন্য ঐ সকল মূলকের নামের আগে সেই কার্বন পরমাণুর সংখ্যা বসাতে হয় যাতে ঐ মূলকটি যুক্ত থাকে।

H·CHO মিথান্যাল (Methanal)
CH₃·CHO ইথান্যাল (Ethanal)
CH₃·CH₃·CHO প্রোপান্যাল (Propanal)

তিনটি কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট অ্যালডিহাইডের কোন সমাবয়ব হয় না, তাই অ্যালডিহাইড মূলকের অবস্থান সূচীত করার প্রয়োজন নেই।

CH₃
|
CH₃·CH·CH₂·CHO 3 মিথাইল বিউটান 1 আল

Cl CH₃
|
CH₃·CH·CCH₂·CHO 4 ক্লোরো 3 ইথাইল 3 মিথাইল পেণ্টেন্ 1 আল

|
C₃·H₄

म्नरकत्र नामकतर्व देश्ताको ज्यानकारवर्षे जनुत्रारत कता रहा ।

কিটোনঃ সাধারণ পদ্ধতিতে কিটোন শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণে কার্বানল মূলকে যুক্ত অ্যালকাইল মূলকদের নামের শেষে কিটোন বসিল্লে করা হয়।

$$CH_s\cdot CO\cdot CH$$
, ডাই-মিথাইল কিটোন
$$CH_s\cdot CO\cdot C_sH_s$$
 মিথাইল ইথাইল কিটোন
$$CH_s\cdot CH_s\cdot CO\cdot CH$$
 ইথাইল আইসোপ্রোপাইল কিটোন

জনান্য মূলকের অবস্থান গ্রীক অক্ষর λ , β , γ ইত্যাদি দিয়ে করা হয় এবং কার্বনিক মূলক সংলগ্ন কার্বন পরমাণুকে λ এবং পরবর্তী কার্বনকে ক্রমান্বয়ে β , γ ইত্যাদি দিয়ে সূচীত করা হয় ।

IUPAC পদ্ধতিতে নামকরণে কিটোন মূলক সমেত বৃহত্তম কার্বন শৃংখলে যত সংখ্যক কার্বন আছে; তত সংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট আ্যালকেন (alkane)-এর নামের শেষ অংশ ই (e) ওন (one) দিয়ে পরিবর্তন করে করা হয় । আর যে প্রান্তিক কার্বন পরমাণুর নিকটে কার্বনিল মূলক বর্তমান শৃংখলের সেই প্রান্তিক কার্বনকে । সংখ্যা দিয়ে এবং অন্যান্য কার্বনগুলিকে ক্রমান্ত্রের 2, 3, 4 ইত্যাদি দিয়ে সূচীত করা হয় । কার্বনিল মূলকের এবং অন্যান্য মূলকের অবস্থান সংখ্যা দিয়ে সূচীত করা হয় । 3 এবং 4 কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট কিটোনের কোন সমাবয়ব হয় না । অতএব 3 এবং 4 কার্বন বিশিষ্ট কিটোন যোগের কার্বনিল মূলকের অবস্থান সূচীত করার প্রয়োজন হয় না ।

অ্যালডিহাইড ও কিটোন প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ

অ্যালভিহাইড ও কিটোন উভর ধৌগে কার্বনিল মূলক থাকার একই রক্ষ ভাবে উভরকে প্রস্তুত করা যায়। (a) প্রাথমিক কোহলের জারণ দ্বারা আলেডিহাইড প্রস্তুত করা হায়। এক্ষেত্রে
জারক দ্রব্য হিসেবে অ্যাসিড ডাইজেমেট ব্যবহার করা হয়। অনেক সময় কোহলের
বাষ্পকে বাতাসের সঙ্গে মিশিয়ে 250°C রুপোর উপর দিয়ে প্রবাহিত করে কোহলকে
জারিত করা হয়।

$$R \cdot CH_9OH \xrightarrow{[O]} R \cdot CHO$$

(b) অনুরূপভাবে বিতীয়ক কোহলকে জারিত করলে কিটোন পাওয়া যায়।

$$R \cdot CHOHR' \longrightarrow R \cdot CO \cdot R'$$

2. (a) উত্তপ্ত (250°C) তামার উপর দিয়ে প্রাথমিক কোহলের বাষ্প প্রবাহিত করলে প্রাথমিক কোহল থেকে হাইড্রোজেন বিমৃক দারা (Dehydrogenation) অ্যালডিহাইড উৎপন্ন ২য়।

$$R \cdot CH_2OH \xrightarrow{Cu} R \cdot CHO + H_2$$
.

(b) অনুর্পভাবে দ্বিতীয়ক কোহল থেকে হাইড্রোজেন বিধুক্ত দ্বারা কিটোন উৎপন্ন হয়।

$$R \cdot CHOH \cdot R' \xrightarrow{Cu} R \cdot CO \cdot R + H_2$$

(a) ক্যালাসয়ায় ফয়য়েয়ের সঙ্গে অন্য ফ্যাটি অ্যাসিডের ক্যালাসয়ায় লবণকে

ক্রমঙ্গে শৃষ্ক পাতন করলে অ্যালিডিহাইড পাওয়া য়য়।

$$(R \cdot CO_a)_a Ca + (HCO_a)_a Ca - 2R \cdot CHO + 2CaCO_a$$

কেবলমাত্র ক্যালসিয়াম ফরমেটকে পাতন করলে ফরম্যালডিহাইড পাওয়া যায়।
স্থার অন্যান্য অ্যালডিহাইড প্রস্তুতির ক্ষেত্রে এই বিক্রিয়ায় উৎপল্ল অ্যালডিহাইডের
পরিমাণ পার্শ্ব বিক্রিয়ায় (Side reaction)-এর জন্য কম হয়।

$$(HCO_3)_2Ca \longrightarrow HCHO + CaCO_3$$

 $(RCO_2)_2Ca \longrightarrow R_3CO + CaCO_3$

(b) ফরমিক অ্যাসিড ব্যতীত বে কোন ফ্যাটি অ্যাসিডের ক্যালসিয়াম লবণকে শৃষ্ক পাতন করলে কিটোন পাওয়া যায়

শুক্ত পাতন করলে মিশ্র কিটোন পাওরা যার। এ ক্ষেত্রেও পার্শ্ব বিক্রিরার **জন্য উৎপল** কিটোনের পরিমাণ কম হয়।

4. (a) ফরমিক অ্যাসিডের বাস্পের সঙ্গে অন্য ফ্যাটি অ্যাসিডের বাস্প মিশিরে 300°C-এ উত্তপ্ত ম্যাঙ্গানাস অক্সাইডের উপর দিয়ে প্রবাহিত করলে অ্যালডিহাইড উৎপন্ন হয়।

RCOOH + HCOOH
$$\xrightarrow{\text{MnO}}$$
 R·CHO + CO₂ + H₂O.

এক্ষেত্রেও পার্শ্ববিক্রিয়ায় RCOR ও HCHO উৎপন্ন হয়।

(b) ফরমিক অ্যাসিড বাতীত অন্য ফ্যাটি অ্যাসিডের বাষ্প উত্তপ্ত ম্যাঙ্গানাস অক্সাইডের উপর দিয়ে প্রবাহিত কয়লে কিটোন প্রন্তুত হয়।

$$2RCOOH \rightarrow RCOR + H_2O + CO_2$$

দুটি বিভিন্ন ধরনের ফ্যাটি অ্যাসিডের (ফরমিক অ্যাসিড ছাড়া) থেকে অনুপর্ভাবে মিশ্র কিটোন উৎপল্ল হয়। তবে পার্শ্ব বিক্রিয়ার দরুন পরিমাণ কম হয়।

5. (a) 1:1 ভাই-হ্যালো অ্যালকেনকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে অ্যালভিহাইড পাওয়া যায়।

$$R \cdot CH_2 \cdot CHCl_2 + 2H_2O \longrightarrow [R \cdot CH_2 \cdot CH(OH)_2] \longrightarrow RCH_2 \cdot CHO + H_2O.$$
 षश्री

 (b) 1:1 ভাই-হ্যালো অ্যালকেন ছাড়া অন্য বে কোন জেম ডাই-হ্যালো অ্যালকেনের আর্দ্র বিশ্লেষণে কিটোন পাওয়া যায়।

$$R \cdot CH_2CCl_2R' + H_2O \longrightarrow RCH_3 \cdot C(OH)_2R' \longrightarrow RCH_0COR' + H_0O$$

6. (a) R·CH: CHR ধরনের অলিফিন যৌগের গুজোন সংযুদ্ধিকরণে (Ozonolysis) ও পরে দন্তঃরজের উপস্থিতিতে আর্ন্র বিশ্লেষণে অ্যালভিহাইড উৎপন্ন হয়।

$$R\cdot CH: CHR' + O_8 \rightarrow RCH - O - CHR' \xrightarrow{H_2O} R\cdot CHO + R'CHO$$

$$| \qquad \qquad | \qquad \qquad |$$

$$O - - - O$$

(b) অনুর্পভাবে R₄C: CR' 2 ধরনের অলিফিন যৌগের ওঞ্জোন সংযুদ্ধিকরণ ও আর্ম্র বিশ্লেষণে কিটোন উৎপন্ন হয়।

7. (a) অধিক পরিমাণে ফরমিক এস্টারের সঙ্গে প্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ায় স্যালডিহাইড পাওয়া যায়।

$$HCO_2R' + RMgX - RCHO + XMg(OR')$$

ফরমিক এন্টারের পরিবর্তে অর্থে। ফরমিক এন্টার [HC(OC₂H₅)₃] বাবহারে জ্যালডিহাইড পরিমাণে বেশি হয়।

(b) ফরমিক এস্টার ছাড়া অনা ফ্যাটি অ্যাসিডের এন্টারের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ার কিটোন উৎপত্র হয়। অ্যালকাইল সাম্নানাইডের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ার কিটোন উৎপত্র হয়।

R'COOR' + RMgX
$$\rightarrow$$
R'COR + XMg(OR')
RCN + R'MgX \rightarrow RR'·C = NMgX' \rightarrow RCOR'

(a) R·CH(OH)·CH(OH)R' ধরনের 1:2 গ্লাইকলকে পার-আয়োডিক
আয়িত বা লেড টেয়াআর্সিটেট দিয়ে জারণে আলিডিহাইড পাওয়া বায় ।

(b) অনুরূপভাবে RুC—CR', ধরনের 1,2 গ্রাইকলকে জারিত করলে কিটোন পাওয়া বায়।

OH OH
$$\begin{array}{c|c}
| & [O] \\
R_2C - CR'_2 \longrightarrow R_2CO + R'_2CO
\end{array}$$

9. (a) মারকিউরিক সালফেটের উপস্থিতিতে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডের মধ্য দিয়ে অ্যাসিটালন প্রবাহিত করলে অ্যাসিট্যালভিহাইড পাওয়। যায়।

$$CH \equiv CH + H_{2}O \xrightarrow{HgSO_{4}} [CH_{2} : CHOH] \rightarrow CH_{3}^{*}CHO$$

(b) অনুৰূপভাবে RC ় CH ধরনের আলকাইন বোগ থেকে কিটোন পাওর। বার।

$$R \cdot C : CH + H_3O \xrightarrow{H_3SO_4} [R \cdot C(OH) : CH_2] \quad R \cdot COCH_3$$

10. অক্সো প্রক্রিয়া (Oxo process): 150-200°C-এ এবং 150-300 বায়ুমগুলীর চাপে সক্রিয় কোবান্ট অনুঘটকের উপর অলিফিন, হাইড্রোজেন ও কার্বন মনোক্সাইড মিশ্রণ প্রবাহিত করলে অ্যালডিহাইড পাৎয়া য়ায়। ইথিলিন, কার্বন মনোক্সাইড ও হাইড্রোজেনের বিক্রিয়ায় প্রোপিয়োন্যালডিহাইড উৎপন্ন হয়।

$$CH_2 = CH_2 + CO + H_3 \rightarrow CH_3 \cdot CH_6 \cdot CHO$$

কিন্ত এইবুপ কোন বিক্রিয়া দিয়ে কিটোন প্রস্তুত করা যায় না।

 পালাভিয়াম অনুঘটকের সঙ্গে বেরিয়াম সালফেট উপস্থিত থাকলে হাইল্রোঞ্জেন, অ্যাসিড ক্লোরাইডকে বিজ্ঞারিত করে কেবলমার অ্যালভিহাইড প্রমৃত করে।

$$R \cdot COCl + H_{2} \xrightarrow{Pd/BaSO_{4}} R \cdot CHO + HCl$$

$$CH_{3}COCl + H_{4} \xrightarrow{Pd/BaSO_{4}} CH_{3} \cdot CHO + HCl$$

এবকম কোন বিক্লিয়া দিয়ে কিটোন প্রস্তুত করা যায় না।

12. স্টিকেন পদ্ধতি (Stefen's method)ঃ আলকাইল সায়ানাইডের ইবার দ্রবনকে দ্টানোস ক্লোরাইড ও হাইড্রোক্লোরিক আর্গিসড দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে ইনিনোক্লোরাইড পাওয়া ধায়, ধাকে আর্দ্র বিশ্লোষিত করলে আলেডিহাইড পাওয়া বায়।

$$S_0Cl_2/HCl$$
 H_2O $R\cdot C\equiv N-\longrightarrow R\cdot CH=NH\cdot HCl\longrightarrow R\cdot CHO+NH_4Cl$ এরকম কোন বিভিন্না পিয়ে কিটোন প্রস্তুত করা যায় না ।

कार्वनिम मूमदकत हैटमक देनीय गर्छन

আ্যালভিহাইড বা কিটোনের কার্বনিল মূলকের অক্সিজেন পরমাণু কার্বন পরমাণুর তুলনার বেশি তড়িং খণাশ্বক হওরায় কার্বনিল মূলকটি ধুবিত (Polarised) হবে এবং কার্বনিল মূলকের অক্সিজেন পরমাণু ঋণাশ্বক হওয়ার ধুবণের (Polarisation) দিক (Direction) নির্দিষ্ট। কার্বনিল মূলকের বিমেরু প্রাবলা (Dipole moment) প্রায় 2.7D থেকে 3.0D। বার থেকে অব্ব করে বার করা বার বে, কার্বনিল মূলকের ধ্রুবিত হওয়ার হার প্রায় 50%। অত এব অ্যালডিহাইড বা কিটোনের অণু সংস্পান্দন সক্ষর (Resonance hybrid) হয় এবং দুটি চ্ড়ান্ত গঠন (a) এবং (b) এই সংস্পান্দন সক্ষরে প্রায় সমানভাবে অংশ নেবে।

$$\begin{array}{c} R \\ R' \\ C = O: \\ (a) \end{array} \leftrightarrow \begin{array}{c} R \\ R' \\ (b) \end{array} \stackrel{\overleftarrow{c}}{\overset{\leftarrow}{O}}:$$

অ্যালভিহাইড ও কিটোনের সাধারণ বিক্রিয়াসমূহ

কার্বনিল মূলকের সঙ্গে যুক্ত অ্যালকাইল মূলকের প্রকৃতির উপর কার্বনিল মূলকের সক্লিয়তা নির্ভরশীল। দেখা গেছে যে ক্ষুদ্রতর অ্যালকাইল মূলক থাকলে কার্বনিল মূলকেব সাক্রিয়ত। অনেক বেশি হয়। অতএব সক্রিয়তার ক্রমানুসারে সাজালে দেখা যাবে যে.

$$H \longrightarrow C = O > CH_3 \longrightarrow C = O > CH_3 \longrightarrow C = O > CH_5 \longrightarrow C = O$$

বৃহত্তর অ্যালকাইল ম্লক থাকলে কার্বনিল যোগ খুবই কম সক্রিয় হবে। যেমন টার-বিউটাইল ম্লক যুক্ত কার্বনিল ম্লকের সক্রিয়ত। খুবই কম। আ্যালকাইল ম্লকের আয়তন বাড়ার জনাই সক্রিয়তা কমে সেটা নিশ্চয় করে বলা যায় না। তবে কার্বনিল ম্লকের বড় আয়তনের অ্যালকাইল ম্লক থাকলে এই অ্যালকাইল ম্লক বিক্রিয়ককে (Reactant) কার্বনিল ম্লকের সংস্পর্শে আসতে বাধা দেয়। যেহেতু সংস্পর্শ ব্যতীত বিক্রিয়া সম্ভব নয়। অতএব আয়তনে বড় অ্যালকাইল ম্লক কার্বনিল,যোগে উপস্থিত থাকলে সেই যোগের সক্রিয়তা কম হয়।

হাইড্রোজেন সংযোগঃ জায়মান হাইড্রোজেন বা অনুঘটকীয়
(Catalytically) বিজ্ঞারণ বারা অ্যালডিহাইড বা কিটোনকে বিজ্ঞারিত করে
কোহলে পরিণত করা যায়। অ্যালডিহাইডের ক্ষেত্রে প্রাথমিক ও কিটোনের ক্ষেত্রে
বিতীয়ক কোহল পাওয়া যায়।

$$R \cdot CHO + 2H \rightarrow R \cdot CH_9OH$$

 $R \cdot CO \cdot R' + 2H \rightarrow R \cdot CH(OH) \cdot R'$

ধাতৃ ও আাসিডের বিভিন্নার উৎপন্ন জায়মান হাইড্রোজেন বিজ্ঞারিত করতে পারে। জলীর বা ইথানল দুবণে বেনি নিকেল (Raney Nickel) ব্যবহার করলে কার্বনিল বৌগকে বিজ্ঞারিত করা যার। এছাড়া আইসোপ্রোপানলের উপন্থিতিতে আলু-মিনিয়াম আইসোপ্রোপক্সাইডের সঙ্গে কার্বনিল যৌগকে উত্তপ্ত করলে কার্বনিল থৌগ বিজ্ঞারিত হয় এবং আইসোপ্রোপানল জ্ঞারিত হয়ে আ্যাসিটোনে পরিণত হয়। আ্যাসিটোনকে পাতন করে দ্র করে অবশিষ্ট বছুকে আমিক করলে কোহল পাওয়া যায়। এই বিজ্ঞারণকে মেরউইন পন্ডফ ভারলের বিজ্ঞারণ (Meerwein Ponndrof Verley's Reduction) বলে।

$$3R \cdot COR' + (CH_8)_2 CHO$$
 $Al \rightleftharpoons \begin{bmatrix} R \\ R' \end{bmatrix} CHO$ $Al \Rightarrow CHOH$ $Al \Rightarrow CHOH$

এই বিজারক পদার্থটি কেবলমাত্র কার্বনিল মূলকের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য । সূতরাং অন্য মূলক যা বিজারিত হতে পারে তা কার্বনিল যৌগে থাকলেও কোন অসুবিধে হয় না । কারণ নেই সাম্বাক এই বিভিন্নায় অক্ষত থাকে । যেমন নাইট্রোম্লক, অসম্পৃত্ততা ইত্যাদি এই বিভিন্নায় অক্ষত থাকে ।

হাইড্রোক্লোরক আর্গিড এবং জিক্ষ পারদ সংকর (Zinc amalgam) সংযোগে কার্বনিল যৌগকে উত্তপ্ত করলে কার্বনিল মূলকটি বিজ্ঞারিত হয়ে মেথিলিন (—CH₂—) মূলকে পরিণত হয়। এই বিক্লিয়াটিকে ক্লিমেনসেন বিজ্ঞারণ (Clemmensen Reduction) বলে। ক্লিমেনসেন বিজ্ঞারণটি অ্যালডিহাইড যৌগের থেকে কিটোনের ক্লেটে ফল ভালো হয়।

$$R \cdot CO \cdot R' + 4H \xrightarrow{Zn/Hg} R \cdot CH_{2}R' + H_{2}O$$

$$R \cdot CHO + 4H \xrightarrow{Zn/Hg} R \cdot CH_{3} + H_{2}O$$

হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিড ও লাল ফসফরাস সহযোগে কার্বানল যৌগকে উত্তপ্ত করলে কার্বানল মূলকটি বিজ্ঞায়িত হয়ে মেধিলিন মূলকে পরিণত হয়।

$$R \cdot CO \cdot R' + 4H \longrightarrow RCH_3 R' + H_3O + 2I_3$$

 $R \cdot CHO + 4H \longrightarrow R \cdot CH_3 + H_3O + 2I_3$

2. আগেতিহাইড ও কিটোন বৌগগুলি সোডিরাম বাই-সালফাইটের সঙ্গে বিজিয়া করে যুত্তযোগ গঠন করে।

$$R$$
 $C = O + NaHSO_8 \rightarrow R$
 $C < OH$
 SO_4Na

[R'=H বা আলেঙাইল মূলক]

বেশির ভাগ আলেভিহাইড সোভিয়াম বাই-সালফাইট যুত্থোগ গঠন করে। কিন্তু সব কিটোন সোভিয়াম বাই-সালফাইট যুত্থোগ প্রস্তুত করে না। কার্বানিল থোগের সোভিয়াম বাই-সালফাইট যুত্ত যোগগুলি সোভিয়াম বাই-সালফাইট প্রবণে অদ্রাব্য এবং এগুলি কেলাসাকার পদার্থ এবং এই যুত্থোগকে আসিচভ বা সোভিয়াম কার্বনেট দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করলে কার্বানিল যোগকে পুনরায় পাওয়া যায়। ফলে এভাবে অ-কার্বনিল (Non-carbonyl) যোগ থেকে কার্বানিল যোগকে পৃথক ও বিশুদ্ধ করা যায়।

3. হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড আলেডিহাইড এবং কিটোন খোলের সক্ষে বিক্রিয়। করে যুত্যোগ সায়ানোহাইড্রিন (Cyanohydrin) উৎপল্ল করে। কার্বনিল ধোলকে সোডিয়াখ সায়ানাইড ও লঘু সালফিউরিক আাসিড দিয়ে বিক্রিয়। করানো হয়।

$$R > C = O + HCN \rightarrow R > C < OH < CN$$

সায়ানোহাইড্রিন যৌগ আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে হাইড্রাক্স আর্গিসডে পরিণত হয়।

$$\begin{array}{c} R \\ R \end{array} \nearrow C \stackrel{OH}{\longleftarrow} \begin{array}{c} OH \\ \hline \text{Facetare} \end{array} \begin{array}{c} R \\ R' \end{array} \nearrow C \stackrel{OH}{\longleftarrow} \begin{array}{c} OH \\ COOH \end{array}$$

[R ও R' = H वा ज्यालकारेल भूलक]

4. স্ব্যালভিহাইড বা কিটোন যৌগ হাইড্রাক্সল্যামিনের (NH2OH) সঙ্গে বিক্রিয়া করে এক অণু জল বিযুক্তর ধারা অক্সিম (Oxime) যৌগ গঠন করে।

$$R > C = O + H_2NOH \rightarrow R > C = NOH + H_2O$$

[ReR'=H বা আলেকাইল মূলক]

অক্সিম যৌগগুলি সাধারণত কেলাসাকার পদার্থ, যাদের গলনাব্দ নির্দিষ্ট। ফলে কার্বনিল যৌগকে সনাক্তরণে অক্সিম সাহাষা করে। 5. কার্বনিল যৌগগুলি অয়াসিটিক আগিছের উপস্থিতিতে ফিনাইল হাইড্রা-জিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে এক অণু জল বিযুক্তের দ্বারা ফিনাইল হাইড্রাজোন (Phenyl hydrazone) গঠন করে।

$$R > C - O + H_2 N \cdot NH \cdot C_6 H_5 \rightarrow R > C = N \cdot NH \cdot C_6 H_5 + H_2 O$$

[R e R' - H वा व्यानकारेन भूनक]

কার্বানল বৌগ 2:4 ডাই-নাইট্রোফিনাইল হাইড্রাজিনের (Brady's Reagent) সঙ্গে বিক্রিয়া করে অনুরূপভাবে 2: 4 ডাই-নাইট্রোফিনাইল হাইড্রাজেন বৌগ গঠন করে, সেটি হলুদ বা কমলা হলুদ রঙের কেলাসাকার পদার্থ।

$$R > C = 0 + H_2 NNH$$
 $NO_2 \rightarrow R > C = N.NH$ $NO_2 + H_2 O$

6. সোডিয়াম অ্যাসিটেটের উপস্থিতিতে কার্বানল যৌগ সেমিকার্বাঙ্গাইড হাইড্রোক্লোরাইড (H_2 NCONH·N H_3 ·HCI) যৌগের সঙ্গে বিক্রিয়ায় জলের অণু বিযুক্ত করে গেমিকার্বাজ্যেন (semicarbazone) যৌগ উৎপন্ন করে।

$$\begin{array}{c} R \\ R' \end{array} \sim C = O + H_2 N \cdot NH CONH_2 \rightarrow \\ R' \end{array} \sim \begin{array}{c} R \\ C = N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 + \\ H_2 O. \end{array}$$

7. স্মালভিহাইড ও কিটোন যোগ গ্রিগনার্ড বিকারকের সঙ্গে বিক্রিয়ায় যে ক্রটিল থোগ উৎপদ্ম করে, যা জলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কোহল প্রস্তুত করে। অ্যালভিহাইড যোগের ক্লেচে গ্রিতীয়ক কোহল এবং কিটোন যোগের ক্লেচে তৃতীয়ক কোহল উৎপদ্ম হয়। কেবলমায় ফ্রমালভিহাইডের ক্লেচে প্রার্থামক কোহল উৎপদ্ম হয়।

$$R \ CHO = R''MgX \rightarrow R'' CHOMgX \xrightarrow{H_2O} R CHOH.$$

$$R \cdot CO \cdot R' + R''MgX \rightarrow R' C \xrightarrow{R''} CHOMgX \xrightarrow{H_2O} R CHOH.$$

 কার্বনিল বৌগ ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ায় জ্বেম ডাই-ক্লোরো বৌগ উৎপল করে।

R
$$R'$$
 $C = O + PCI_s \rightarrow R$
 $C = CI + POCI_s$
[R & R' = H वा আলকাইলম্লক]

ক্লোরিন বা রোমিন অ্যালডিহাইড বা কিটোনের এক বা একাধিক
 হাইড্রোজেন পরমাণকে প্রতিস্থাপিত করতে পারে।

10. আলেডিহাইড ও কিটোন যৌগের কার্বনিলমূলক সংলগ্ন মেথিলিন বা মিথাইল মূলক সাধারণ তাপমাত্রার সেলেনিয়াম ডাই-অক্সাইড দিয়ে জারিত হয়ে ডাই-কার্বনিল যৌগ উৎপন্ন করে। এই বিক্রিয়ায় আাসিট্যালডিহাইড গ্লাইঅক্জাল এবং আাসিটোন মিথাইল গ্লাইঅক্জালে পরিণত হয়।

$$CH_3 \cdot CHO + SeO_3 \rightarrow CHO \cdot CHO + Se + H_2O$$

 $CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 + SeO_3 \rightarrow CH_3 \cdot CO \cdot CHO + Se + H_2O$

11. আলেডিহাইড ও কিটোন সংখনন বিক্রিয়া (Condensation Reaction) দের। সংখনন বিক্রিয়ার দুই বা ততোধিক অণু সংযুক্ত হয়ে যৌগ গঠন করে এবং এই সংযোগের সময় জলের অণু বিযুক্ত হতেও পারে আবার নাও হতে পারে।

জ্যালভল সংঘনন (Aldol Condensation)ঃ লঘু কন্টিক সোড। দ্বৰ বা পটাশিয়াম কাৰ্বনেট দ্বৰ বা হাইড্রোক্লোরিক আাসিডের উপন্থিতিতে আাসিট্যালডিহাইডের সংঘনন বিক্লিয়ার সিরাপের মত তরল পদার্থ আলেডল (aldol) প্রস্তুত হয়। [আলেড্ (ald) মানে আলেডিহাইড, অল (ol) মানে আলেকোহল]

আালডলকে উত্তপ্ত করলে স্বলের অণু বিযুক্ত হরে অসংপৃক্ত যৌগ উৎপদ্ম করে। অনেক সময় এই বিভিন্নার আালডলের পরিবর্তে অসংপৃক্ত যৌগই পাওয়া যায়।

আালডল সংখননে ১ হাইড্রোজেন (কার্বনিল মূলকের পরিপ্রেকে) কেবলমায়

বিজ্ঞারিত করে। আলেডন সংখনন দুটি অপু আলেডিহাইড (একই প্রকার বা বিভিন্ন প্রকার) বা দুটি অপু কিটোন (একই প্রকার বা বিভিন্ন প্রকার) বা আলেডিহাইড ও কিটোন অপুর মধ্যে সংঘটিত হতে পারে।

দুটি বিভিন্ন প্রকার অ্যালডিহাইড যৌগ এই সংঘনেন সম্ভাব্য চারিটি অ্যালডলই উৎপন্ন হয়। কিন্তু বিভিন্ন প্রভাবক ব্যবহারে কোন একটি অ্যালডলের পরিমাণ বাড়ানো যায়।

বেরিরাম হাইড্রক্সাইডের উপস্থিতিতে আর্গিসটোন অ্যাল্ডল সংঘননের দ্বারা ডাই-অ্যাসিটোন কোহল প্রস্তুত করে

$$CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 \longrightarrow (CH_3)_3 \cdot C(OH) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$$
.

হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে অ্যাসিটোন এই সংবননে অসংপৃক্ত কিটোন মেসিট্যাইল অক্সাইড ও ফোরোন উৎপন্ন করে।

$$CH_{3} \cdot CO \cdot CH_{3} \stackrel{HCl}{\rightleftharpoons} (CH_{3})_{3} \cdot C = CH \cdot CO \cdot CH_{3} \stackrel{(CH_{3})_{2}CO}{\rightleftharpoons} (CH_{3})_{2} \cdot C = CH \cdot CO \cdot CH = (CH_{3})_{2}$$

অ্যাল ডল সংঘনন ক্রিয়াবিধি (Mechanism) । এই বিক্লিয়া তিন ধাপে সংঘটিত হয়।

н н

ক্রেজন স্মিড্ট (Claisen Schmidt reaction)ঃ লঘু ক্ষারীয় প্রবণের উপস্থিতিতে আরোম্যাটিক অ্যালভিহাইড (বাতে ১-হাইড্রোজেন নেই) ১-হাইড্রোজেন পরমাণু বিশিষ্ট অ্যালিফ্যাটিক অ্যালভিহাইড বা কিটোনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অসংপৃত্ত বৌগ উৎপল্ল করে। এই বিক্রিয়াটিও অ্যালভল বিক্রিয়ায় অস্বরূপ।

NaOH
C₆H₆·CHO+CH₃·CHO——→C₆H₆·CH=CH·CHO+H₂O
বেষ সকল বিক্রিয়া কেবলমাত্র অ্যালডিছাইড দেয়

- আলভিহাইড শিফ বিকারকের (Schiff's reagent) লালচে বেগুনী (magenta) রঙ্জ পুনরুদ্ধার করে।
- 2. আলেভিহাইডকে সহজে জারিত করা যায় এবং জারণে আলেভিহাইড মৃলক কার্বিল্লল মূলকে (-COOH) পরিপত হয়। সূতরাং আলেভিহাইড যৌগগুলি শক্তিশালী বিজারক পদার্থ এবং মৃদু জারক পদার্থ যেমন ফেলিং দ্রবণকে (CuSO4 দ্রবণ ও সোডিয়াম পটাশিয়াম টারটারেটের ক্ষারীয় দ্রবণ) বিজারিত করে লাল কিউপ্রাস অক্সাইডে এবং টলেন বিকারককে (Tollens Reagent) [আমোনিয়ান্কাল সিলভার নাইটেট দ্রবণ] কালো রঙের সিলভারে বিজারিত করে। আলেভিহাইড এবং এর থেকে উৎপন্ন কার্বিল্লল যৌগে কার্বন পরমাণু সংখ্যার হেরফের হবে না অর্থাং অভিন্ন হবে।

$R \cdot CHO + [O] \rightarrow R \cdot COOH$

3. বে আলেডিহাইড যৌগে ২-হাইড্রোজেন পরমাণু (আলেডিহাইড মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে ২ কার্বনে যুক্ত হাইড্রোজেন পরমাণুগুলিকে ২-হাইড্রোজেন বলে) অবর্তমান, সেই অ্যালডিহাইড যৌগকে লঘু কন্টিক দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে এক অণু অ্যালডিহাইড ক্রিরেড হয়ে কার্বিক্সল অ্যানিডে এবং এক অণু অ্যালডিহাইড বিজ্ঞারিত হয়ে কোহলে পরিণত হয়। এই বিক্রিয়াকে ক্যানিজারো বিক্রিয়া (Cannizzaro reaction) বলে। যেমন ফরম্যালডিহাইড (যাতে এ হাইড্রোজেন নেই) কন্টিক সোডার সঙ্গে বিক্রিয়ার সোডিয়াম ফরমেট ও মিথানলে পরিণত হয়।

2H·CHO + NaOH → HCOONa + CH_aOH

4. ফরম্যালডিহাইড ব্যতীত অন্য আগিক্যাটিক আলডিহাইড বৌগকে খন কন্টিক সোডা দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে রেজিনের (Resin) মত পদার্থ পাওরা বায়।

$$CH_3$$
·CHO \rightarrow CH $_3$ ·CH $=$ CH·CHO \longrightarrow CH $_3$ ·CH:CH·CH(OH)
 $-H_3$ O |

 CH_3 ·CH $=$ CH·CH $=$ CH·CHO \longleftarrow CH $_3$ CHO

ফরম্যালভিহাইড ব্যতীত অন্যান্য আলভিহাইড যৌগে অ্যামোনিয়ার ইথার
দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় আলভিহাইড অ্যামোনিয়া যুত যৌগ প্রস্তুত করে।

 বিশৃষ্ক হাইড্রোক্লোরিক আাসিডের উপিন্থাতিতে আলভিহাইত বৌগ কোহলের সঙ্গে বিক্লিয়ায় প্রথমে হেমিআ্যাসিটাল এবং পরে আ্যাসিটাল উৎপল্ল করে।

$$R \cdot CHO + R'OH \xrightarrow{HCI} R \cdot CH \stackrel{OH}{\longleftrightarrow} R \cdot CH \stackrel{OR'}{\longleftrightarrow} R \cdot CH \stackrel{OR'}{\longleftrightarrow} H_2O.$$
्हिंग्यामिकान प्यामिकान

7. আলডিহাইড ধৌগ আানিলিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় জলের অণু বিষুদ্ধ করে আানিল (Anil) প্রস্তুত করে।

$$R \cdot CHO + H_2 N \cdot C_6 H_6 \rightarrow R \cdot CH = NC_6 H_6 + H_2 O$$

य जकम विकिश (कवनमार्क किर्টान (पर्र

- কিটোন যৌগগুলি শিফ বিকারকের রঙ পুনরুদ্ধার করতে পারে না। তবে
 আ্যাসিটোন খুব ধীরে শিফ বিকারকের লালচে বেগুনী রঙ পুনরুদ্ধার করতে পারে।
- 2. ফেলিং দ্রবণ বা টলেনের বিকারক দিয়ে ∠-হাইড্রাক্স কিটোন ব্যতীত অন্যান্য কিটোনকে 'জারিত করা যায় না। কিন্তু ডাইক্রোমেট সালফিউরিক অ্যাসিডের মত শারিশালী জারক পদার্থ দিয়ে কিটোনকে জারিত করা যায় এবং এক্ষেত্রে কিটোন জারিত হয়ে এক বা একাধিক কার্বজ্বিল অ্যাসিড উৎপল্ল করে। কিন্তু উৎপল্ল জ্যাসিডের কার্বন পরমাণুর সংখ্যা কিটোনের কার্বনের সংখ্যা থেকে অবশাই কম হবে।

3 কিটোন যৌগগুলি অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় জটিল যৌগ উৎপদ্ম করে।
আ্যাসিটোন অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যালডল বিক্রিয়া ঘটায় এবং একেতে
মেসিট্যাইল অক্সাইড ও ফোরোন প্রস্তুত করে, যারা আ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় জ্বটিল
বৌগ উৎপদ্ম করে।

4. হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে কিটোন কোহলের সঙ্গে বিক্লিয়া
করেনা। কিন্তু কিটোন ইথাইল অর্থোফরমেটের সঙ্গে বিক্লিয়ায় কিট্যাল (Ketal)
উৎপন্ন করে।

$$R_2CO + HC(OC_2H_5)_8 \rightarrow R_2C(OC_2H_5)_2 + HCO_2C_2H_5$$

5. প্রশমিত (Neutral) দ্রবণে কিটোন বিজ্ঞারিত হয়ে পিনাকল (Pinacol) উৎপন্ন করে। বেমন অ্যাসিটোনকে ম্যাগনেশিয়াম পারদ সংকর ও জলের সাহাব্যে বিজ্ঞারণে পিনাকল উৎপন্ন হয়।

ফরম্যালডিহাইড, মিথাস্থাল (Formaldehyde, Methanal) H·CHO

ফরম্যালডিহাইড অ্যালিফ্যাটিক আলেডিহাইড শ্রেণীর প্রথম সদস্য এবং এই শ্রেণীর অন্যান্য সদস্যদের থেকে এর কিছু সাতস্থ্য বৈশিষ্ট্য থাকে। গাছের সালোক-সংশ্লেষণ (Photosynthesis) সময় ফরম্যালডিহাইড উৎপন্ন হয়।

প্রস্তৃতি : (া) ক্যালসিয়ান ফরমেটকে উত্তপ্ত করে ফরম্যালডিহাইড পাওর।
বার ।

$$(HCOO)_2Ca^2 \rightarrow HCHO + CaCO_3$$

(2) 300°C-এ তামার `পর মিথানল বাষ্প প্রবাহিত করে ডিহাইড্রো-জিনেশানের দারা ফর্ম্যালভিহাইড প্রস্তুত করা বার ।

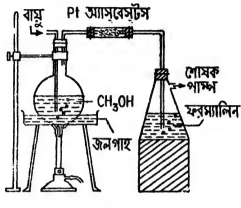
$$CH_3OH \xrightarrow{Cu} HCHO + H_2$$

এই বিভিন্ন দিয়ে ফর্ম্যালডিহাইডের শিস্পোংপাদন করা হর।

(3) 400°C-এ কপার তারজালির (Copper gauze) বা প্লাটিনাম

জ্ঞাসবে**স্টনের** উপর বিয়ে বাতাস মেশানো মিখানল বাদ্প প্রবাহিত কর**লে মিথানল** জ্ঞানিত হয়ে ফরম্যালডিহাইডে পরিণত হয়।

 $CH_3OH + [O] \longrightarrow HCHO + H_3O$



5341

জলগাহের উপর একটি ফ্লাস্কে মিথানল নেওয়া হয়। এই ফ্লাঙ্কের মুখিট কর্কের সাহায্যে বন্ধ থাকে এবং এই কর্কের সঙ্গে দুটি কাচনল সংযুক্ত থাকে। একটি কাচনল মিথানলের মধ্যে প্রবেশ করানো থাকে এবং অপর কাচনলটি সামান্য ঞ্লাঙ্কের মধ্যে প্রবেশ করানো থাকে। এই কাচনলটির সঙ্গে প্লাটিনাম আাসনেন্ট্য (অনুষ্টক) রক্ষিত মোটা কাচনল যুক্ত থাকে; যার অপর প্রান্তটি কর্কের সাহায্যে একটি পার্খনলটি শাশ্লের সঙ্গে ফ্লাঙ্কের জলের মধ্যে প্রবেশ করান থাকে। শঙ্কু ফ্লাঙ্কের পার্খনলটি শাশ্লের সঙ্গে সংযুক্ত থাকে। অনুষ্টক রক্ষিত নলটি 400°C-এ উত্তপ্ত করা হয় এবং জলগাহের জলকে 40°C-এ উত্তপ্ত করা হয়। এখন পাশ্ল চালু করলে বাতাস মিথানলের মধ্যে প্রবাহিত হলে মিথানল বাৎপকে সঙ্গে নিয়ে অনুষ্টক নলের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত হয়। ফলে মিথানল আনুষ্টকের উপন্থিতিতে বাতাসের অক্সিজেনের দ্বারা জ্বারিত হয়ে ফরমালেডিহাইডে পরিণত হয় এবং শঙ্কু ফ্লাঙ্কের জলে দ্ববীভূড হয়। এই বিক্রিয়াটি তাপোংপাদক বিক্রিয়া এবং বিক্রিয়াটি একবার আরম্ভ হলে অনুষ্টক নলটিকে উত্তপ্ত করার প্রয়োজন হয় না, কারণ এই বিক্রিয়ার উৎপন্ন ভাশে অনুষ্টককে প্রয়োজনীয় ভাপে সরবরাহ করে।

ফরম্যালভিহাইডের 40% জলীর দ্রবণকে ফরম্যালিন (Formalin) বলে, এডে ৪%-এর মত মিথানল থাকে।

भर्भ

ভৌত ধর্ম: আলেডিহাইড শ্রেণীর সদস্যদের মধ্যে ফরমালিডিহাইড কেবলমাত্র গ্যাসীয় পদার্থ। এটির গন্ধ ঝাঝালো ও অন্থান্তিকর। এটি বিবাস্ত ও বীজাণুনাশক (Antiseptic)।

রাসায়নিক ধর্মঃ (I) ফর্ম্যালডিহাইডকে সহজেই জ্বারিত করে ফর্রামক অ্যাসিডে পরিণত করা যায়।

(2) ফরম্যালডিহাইডকে বিজ্ञারণে মিথানলে পরিণত করা বায়।

(3) অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় ফরম্যালডিহাইড হেক্সামেথিলিন টেট্রাঅ্যামিন গঠন করে। এটি ওবুধ হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

$$6CH_2O + 4NH_8 \longrightarrow (CH_2)_6 N_4 + 6H_2O$$

- (4) সাধারণ উষ্ণতার ফরম্যালডিহাইড বাষ্প রাথলে সাদা কেলাসাকার পদার্থে পরিণত হয়। যাকে মেটাফরম্যালডিহাইড $[(CH_2O)_3]$ বলে। কিন্তু ফরম্যাল-ডিহাইডের জলীয় দ্রবণকে বাদ্পীভূত করলে আর একপ্রকার কেলাসাকার পদার্থ পাওরা বায় যাকে প্যারাফরম্যালডিহাইড $[(CH_2O)_3 \cdot nH_2O]$ বলে। আবার মৃদু ক্ষারের উপস্থিতিতে ফরম্যালডিহাইড ফরমোজে $(C_6H_{12}O_6)$ পরিণত হয়। এগলিকে ফরম্যালডিহাইডের বহুগুণন (Polymer) দুব্য বলে।
- 5. ক্যানিজারো বিক্রিয়াঃ ঘন ক্ষার প্রবণের উপস্থিতিতে অন্যান্য আ্যালিফ্যাটিক আলেডিহাইডের মত ফরম্যালিডিহাইডে ওজন (Resin) উৎপন্ন করে না। পক্ষান্তরে ফরম্যালিডিহাইডের অর্ধাংশ ফরমিক অ্যাসিডে জারিত হর এবং অপর অর্ধাংশ বিজ্ঞারিত হয়ে মিথানলে পরিণত হয়। জারণ বিজ্ঞারণ উভয় ক্রিয়া ফরম্যালিডিহাইডের উপর সংঘটিত হয়। এই বিক্রিয়াটিকে ক্যানিজারো বিক্রিয়া বলো। যে সকল অ্যালিডিহাইডের ১ হাইড্রোজেন পরমাণু নেই তারা ক্যানিজারো বিক্রিয়া বিক্রিয়া বেরা।

2H·CHO + NaOH --→ HCOONa + CH₃OH

অন্য অ্যালডিহাইড (যাতে এ হাইড্রোজেন নেই) ফরম্যালডিহাইডের সঙ্গে "রুলড ক্যানিজারো" (Crossed Cannizzaro) বিক্রিয়া ঘটায়। যেমন বেনজ্যালডিহাইড ও ফরম্যালডিহাইড মিশ্রণকে কস্টিক সোড। দূবণ সহবোগ ফোটালে ক্রশড ক্যানিজ্ঞারে: বিক্রিয়ায় বেনজাইল কোহল ও ফরমিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

C₆H₈·CHO + HCHO + NaOH→C₆H₈CH₂OH + HCOONa

সনাক্তকরণ: (1) ফরন্যালভিহাইড শিফ বিকারকের রঙ পুন: প্রাপ্তি ঘটার।
(2) এটি ফেলিং দ্রবণকে বিক্লারিত করে লাল কিউপ্রাস অক্সাইডে পবিণত করে। এটি টলেনের বিকারককে বিক্লারিত করে দিলভার মিরর (Silver miror) উৎপন্ন করে।

(3) ফরম্যালভিহাইড দ্রবণে সদ। প্রস্তুত পাইরোগ্যালল দ্রবণ যোগ করে ঘন হাইন্ড্রোক্রোরিক অ্যাসিড যোগে আদ্লিক কর। হয়। কয়েক মিনিটের মধ্যে একটি সাদা অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়, যেটে তাড়াতাড়ি বেগুনী বর্ণে এবং পরে ঘন লাল বর্ণে পরিণত হয়। এই পরীক্ষাটি কেবল মাত্র ফর্ম্যালডিহাইড দেখায়।

ব্যবহার ঃ ফরম্যালডিং।ইড শক্তিশালী বীজানুনাশক এবং পচনরোধকারী পদার্থ। মরা জীবজন্ত ফরম্যালিন দ্রবণে অনেকদিন পর্যস্ত অবিকৃত থাকে। চর্মাশিশেপ ফরম্যালডিং।ইড প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়। এছাড়া রঙ, ওবুধ এবং ফিনল ফরম্যালডিং।ইড রজন প্রস্তুতিতে এটি প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়।

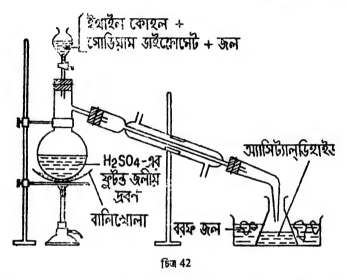
অ্যাসিট্যালডিহাইড, ইথাস্থাল (Accialdehyde, Ethanal)
CH₃·CHO

অ্যাসিট্যালডিহাইড আলডিহাইড শ্রেণীর দিতীয় সদস্য এবং অত্যস্ত প্রয়োজনীয় ধৌস। কোহলের সন্ধান বিক্লিয়ার সময় এটি উৎপল্ল হয়।

প্রস্তৃত্তি ঃ (1) 300°C-এ তামার উপর ইথানল বাষ্প প্রবাহিত করে জ্যাসিট্যালডিহাইডের শিস্পোৎপাদন করা হয়।

(2) ইথানল বাণপ ও বাতাস মিশ্রণকে 250°C-এ র্পা অনুঘটকের উপর দিরে প্রবাহিত করে এটি প্রস্তুত করা হয়।

(3) আজকাল আাসিটিলিন থেকে প্রচুর আাসিটালভিহাইড প্রস্তুত করা হয়।
আাসিটিলিন গ্যাসকে মারকিউরিক সালফেট মিশ্রিত লঘু সালফিউরিক আাসিডের মধ্যে
পরিচালিত করলে আাসিটালভিহাইড উৎপল্ল হয়।



পার্যনলযুক্ত গোলতল ফ্রাঙ্কে সালফিউরিক আাসিডের জলীয় দ্রবণ নেওয়া হয়।
ফ্রান্সের সঙ্গে বর্কের সাহায্যে একটি বিন্দুপাতী ফানেল যুক্ত থাকে, যাতে ইথাইল
কোহল এবং ডাইকোমেটের জলীয় দ্রবণ নেওয়া হয়। ফ্রাঙ্কের পার্থনলটি লিবিগশীতকের
সঙ্গে এবং শীতকের শেষ প্রান্তটিতে একটি আাডপটার যুক্ত থাকে, যার তলায় গ্রাহক
পারটি বরফ মিশ্রিত জলের উপর বসান থাকে। শীতকটির মধ্য দিয়ে হিমশীতল
জল পাঠান হয় এবং ফ্রান্স্কটিকে বালি খোলায় উত্তপ্ত করা হয় এবং বিন্দুপাতী
ফানেল দিয়ে কোহল ও ডাইকোমেট দ্রবণ বিন্দু বিন্দু করে ফ্রান্সে যোগ করা হয়।
এতে প্রবলভাবে বিক্রিয়ায় আ্যাসিট্যালডিহাইড উৎপল্ল হয়, যা অবিকৃত কোহল
ও জলের সঙ্গে পাতিত হয়ে গ্রাহক পারে সন্তিত হয়। কোহল যোগ শেষ হওয়ার
পরও ফ্রান্স্কটিকে উত্তপ্ত করা হয় বতক্ষণ না পর্যন্ত আ্যাসিট্যালডিহাইডের পাতন শেষ
হয়।

অনেক সময় ক্লান্কে ডাইক্লোমেটের জলীয় দ্রবণ নেওয়া হয় এবং বিন্দুপাতী ফানেল থেকে সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রিত কোহল যোগ করা হয় গ এইভাবে প্রমুত আ্যাসিট্যালভিহাইড বিশুদ্ধ নয়। এই আ্যাসিট্যালভিহাইডকে অনার্ম ক্যালসিয়াম ক্লোরাইডের সংস্পর্শে রেথে জল ও কোহল অপসারিত করা হয়। এই আ্যাসিট্যালভিহাইডকে পাতন করে এর বাস্পকে শুদ্ধ ইথারের মধ্যে পরিচালিত করা হয়। এই ইথার দ্রবণে শুদ্ধ অ্যামোনিয়া গ্যাস পরিচালিত করলে আ্যাসিট্যালভিহাইড আ্যামোনিয়ার কেলাস পাওয়া যায়। কেলাসকে পরিপ্রাবণে আলাদা করে শৃদ্ধ করা হয় এবং পরে লঘু সালফিউরিক আ্যাসিড যোগ করে পাতন করলে বিশুদ্ধ অ্যাসিট্যালভিহাইড পাওয়া যায়।

शर्भ

ভৌত ধর্ম: এ্যাসিট্যালভিহাইড বিশিষ্ট গদ্ধযুক্ত, বর্ণহীন ও উদ্বায়ী তরল। জলে দ্রাব্য এবং স্ফুটনাঞ্চ 21°C। এটি বর্ণহীন শিখায় জলে। আঃ গৃঃ 0.781।

রাসায়নিক ধর্মঃ (1) যুত্তযোগ বিক্রিয়াঃ অ্যাসিট্যলডিহাইড হাইড্রোজেন; হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড, অ্যানেনিয়া, সোডিয়াম বাই-সালফাইট, গ্রিগনার্ড বিকারক, কোহল ইত্যাদির সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রতিক্ষেত্রে যুত্থোগ প্রস্তুত করে। বিক্রিয়কর্গাল অ্যাসিট্যলডিহাইডের কার্বনিল মূলকের দ্বিযোজকে সংযুক্ত হয়।

$$+RMgX\rightarrow CH_{s}\cdot CH(OMgX)R- \xrightarrow{H_{s}O} CH_{s}\cdot CH(OH)R$$
 $+C_{2}H_{s}OH\rightarrow CH_{s}\cdot CH(OH)OC_{2}H_{s}\cdot \xrightarrow{I_{2}H_{s}OH} CH_{s}\cdot CH(OC_{2}H_{s})_{2}$
्दशिक्यांत्रिटोन क्यांत्रिटोन

2. জলবিযুক্ত বিক্রিয়া: আগিনটালডিহাইড হাইড্রেগিরল আগিন, ফিনাইল হাইড্রাজিন সেমিকার্বাজাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রতি ক্ষেত্রে জলের অণু বিযুক্ত করে বধাক্রমে অক্সিম, ফিনাইল হাইড্রাজোন, সেমিকার্বাজোন উৎপল্ল করে।

CH₃·CHO + H₂NOH → CH₃·CH=NOH + H₂O.
व्यागितेगागाऽतिय

+ H₂N·NHC。H₅→CH₃·CH=N·NH·C。H₅ + H₂O
ফিনাইল হাইড্রোজেন

+ H₂N·NH·CO·NH₂→CH₃·CH = N·NHCONH₂ + H₂O.
সেমিকার্বাজ্ঞান

3. আাসিটালিভিহাইড ক্লোরিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার ট্রাইক্লোরো আ্যাসিট্যালিভিহাইড (CCl₃·CHO) ও হাইড্রোক্লোরক আর্গিড উৎপন্ন করে। ট্রাইক্লোরো আ্যাসিট্যাল-ভিহাইডকে ক্লার দ্রবণ দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ক্লোরোফর্ম পাওয়া যায়।

> CH₃·CHO + Cl₂→CCl₃·CHO + 3HCl CCl₃·CHO + NaOH→CHCl₃ + HCOONa

4. অ্যাসিট্যালডিহাইড ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইপিলিডিন ক্লোরাইড ও ফসফরাস আল্পক্লোরাইড উৎপন্ন করে।

CH₂·CHO+PCl₅→CH₄·CHCl₂+POCl₃

5. ভ্যানাডিয়াম পেণ্ট-অক্সাইডের উপস্থিতিতে বাতাস (র্জাক্সজেন) আর্নাসট্যাল-ভিহাইডকে জারিত করে অ্যাসিটক অ্যাসিডে পরিণত করে।

2CH_a·CHO+O_a→2CH_a·COOH

টলেনের বিকারক বা ফেলিং দ্রবণ দিয়েও অ্যাসিট্যালডিহাইডজে জারিত করে অ্যাসিটিক অ্যাসিডে পরিণত করা যার। টলেন বিকারক বিজ্ঞারিত হয়ে সলভার মিরর (Silver mirror) এবং ফেলিং দ্রবণ বিজ্ঞারিত হয়ে কিউপ্রাস অক্সাইডে পরিণত হয়।

6. বহুগুণন বিক্রিয়া (Polymerisation): আ্যানিট্যালডিহাইডের বহুগুণন হওয়ার প্রবণতা খুব বেশি। সাধারণ উক্ষতার অপ্প পরিমাণ ঘন সালফিউরিক আ্যানিডের সংস্পর্শে আ্যানিট্যালডিহাইড প্যারাআ্যানিট্যালডিহাইড (CH₃·CHO), নামে একপ্রকার বহুলক (Polymer) উৎপন্ন করে। এটি সুন্দর গদ্ধযুক্ত তরল পদার্থ, খাকে লঘু সালফিউরিক আ্যানিডের সঙ্গে পাতিত করলে আবার আ্যানিট্যালডিহাইড পাওয়া বায়।

0°C-এ করেক ফোঁটা ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সংস্পর্শে অ্যাসিট্যালভিহাইছে মেটা আ্যাসিট্যালভিহাইছে (CH₃CHO), নামে সাদা কঠিনাকার বহুলকে পরিপত্ত হয়। যার গলনাক্ত 246°C। এই বহুলকটিকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে পাতিত করলে পুনরায় আ্যাসিট্যালভিহাইছ পাতর। যায়। মেটা আ্যাসিট্যালভিহাইছ কঠিন আলানী হিসাবে বাবহৃত হয়।

সমাক্তিকরণ ঃ (1) আলেডিহাইডের সকল সাধারণ বিক্রিয়া আর্গিসট্যালডিহাইড দেখার। (2) এটি ফেলিং দূবণ ও টলেন বিকারককে বিজ্ঞারিত করতে পারে। (3) শিফ বিকারকের বর্ণ পুনঃপ্রান্তি ঘটার। (4) আর্গিসট্যালডিহাইডে আরোভিন ও কস্টিক দ্রবণ বোগ করলে আরোডোফর্মের হলুদ কেলাস পাওয়া যার। (5) ক্ষারীয় দ্রবণে আর্গিসট্যালডিহাইডের সঙ্গে সোডিরাম নাইট্রোপ্রুসাইড দ্রবণ যোগ করলে দ্রবণের বর্ণ লাল হয়।

ব্যবহার ঃ মার্গিনালডিহাইড ইথাইল আর্গিনটেই, আর্গিনটিক আর্গিনড, ক্লেটোন্যালডিহাইড প্রস্তৃতিতে ব্যবহৃত হয়। এর থেকে ওবৃধ ও কঠিন জ্ঞালানী প্রস্তৃত্ত করা হয়।

গঠন: (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুষ নির্ণয়ে জানা যায় যে অ্যাসিট্যাল-ডিহাইডের আণবিক সংক্ষেত C, H,O।

(2) অ্যাসিট্যালভিহাইডকে বিজারিত করলে প্রথমে ইথানল এবং পরে ইথেন পাওরা যার এবং জারিত করলে অ্যাসিটক অ্যাসিড পাওরা যার। ইথানল, ইথেন এবং অ্যাসিটক অ্যাসিড প্রত্যেকটিতে মিথাইল মূলক আছে। সুতরাং এটি মনে করা খুবই সঙ্গত বে, অ্যাসিট্যালভিহাইডের জারণে বা বিজারণে মিথাইল মূলকের কিছু হয় না অর্থাং অক্ষত থাকে।

$$CH_{s}\cdot CH_{s}OH \leftarrow CH_{s}\cdot CHO \longrightarrow CH_{s}\cdot COOH$$

ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে আাসিটালিডিহাইডের বিক্লিয়ার ইথিলিডিন ক্লোরাইড ও ফসফরাস অক্সিক্লোরাইড উৎপন্ন হয় এবং হাইড্রোজেন ক্লোরাইড উৎপন্ন হয় এবং হাইড্রোজেন ক্লোরাইড উৎপন্ন হয় না। সূতরাং অ্যাসিট্যালিডিহাইডে হাইড্রাক্লন মূলক নেই এবং দুটি এক যোজাতা সম্পন্ন ক্লোরিন প্রমাণু একটি বিষোজ্যতা সম্পন্ন অক্সিজেন প্রমাণুকে প্রতিস্থাপিড ক্রে। সূতরাং অ্যাসিট্যালিডিহাইডে >C=O কার্বনিল মূলক আছে। কার্বনের বোরাভা চার, হাইড্রোজেনের এক এবং অক্সিজেনের দুই যোজাতা ধরলে অ্যাসিট্যাল-ডিহাইডের গঠন হবে

ক্লোরাল (Chloral), ট্রাই-ক্লোরো অ্যাসিট্যালডিহাইড

(Trichloro acetaldehyde) CCl_s·CHO

ু ক্লোরাল অ্যাসিট্যালডিহাইডের সর্বাপেক্ষা গুরুত্বপূর্ণ ক্লোরোজাতক। এক সময় এটি সম্মোহক পদার্থ (ওবুধ) হিসেবে প্রচুর বাবহৃত হতো।

প্রস্তৃতি । নির্দ্ধল ইথানলে 60°C-এ শুদ্ক ক্লোরন্ পরিচালিত করে ক্লোরাল প্রস্তৃত করা হয়। বিক্রিয়াটি সম্পূর্ণ হতে কয়েক দিন সময় লাগে। ক্লোরাল উৎপন্ন হলে এটি অতিরিক্ত কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়া করে ক্লোরাল আালকোহলেট্ (Chloral alcoholate) উৎপন্ন করে।

$$CH_{5} \cdot CH_{2}OH + Cl_{2} \longrightarrow CH_{5}CHO + 2HCl$$
 $CH_{5} \cdot CHO + 3Cl_{2} \longrightarrow -CCl_{5} \cdot CHO + 3HCl$
 $\cdot CCl_{3} \cdot CHO + HOC_{2}H_{5} \longrightarrow -CCl_{3} \cdot CH(OH)OC_{2}H_{5}$
्ङ्रावान ज्यान्ट्राव्टा

ক্লোবাল আালকোহলেটকে ঘন সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করে ক্লোবালকে পাতিত করা হয়। এই ক্লোবালে যে হাইড্রোক্লোরিক আসিড থাকে তাকে থড়িনাটি (Chalk) দিয়ে প্রশমিত করে পুনঃপাতিত করলে বিশৃদ্ধ ক্লোৱাল পাওয়া যায়।

ক্লোরাল ঝাঝালো গদ্ধযুক্ত তেলের মত তরল। স্ফুটনাপ্ক 98°C। জল, ইথানল ও ইথারে এটি দ্রাব্য।

ক্লোরাল আলেডিহাইডের সকল সাধারণ বিক্লিয়াসমূহ দেখায়। যেমন এটি সোডিয়াম বাই-সালফাইটের সঙ্গে যুক্তযোগ সৃষ্টি করে। টলেনের বিকারককে বিজারিত করে এবং নাইট্রিক আাসিড ধারা জারিত হয়ে ট্রাই-ক্লোরো আাসিটিক আাসিডে পরিণত হয়।

$$CCl_s \cdot CHO \longrightarrow CCl_s \cdot COOH.$$

ক্লোরালকে কন্টিক দ্রবণের সঙ্গে পাতিত করলে বিশৃদ্ধ ক্লোরোফর্ম পাওয়। যায়।
CCI. CHO + NaOH—→CHCI. + HCOONa

ক্লোরাল জল ও কোহলের সঙ্গে অসাজাবিকভাবে বিক্রিয়ায় যথাক্রমে কেলাসাকার ক্লোরাল হাইড্রেট [CCl₃·CH(OH)₂] ও কেলাসাকার ক্লোরাল আালকোহলেট [CCl₃·CH(OC₃H₈)₂] উৎপন্ন করে।

জৈববোগের কোন কার্বন পরমাণুতে যদি একাধিক হাইড্রান্সল মূলক থাকে তবে সেই যোগটি অন্থায়ী হয় এবং ঐ যোগ থেকে জলের অণু বিযুক্ত হয়ে অ্যালভিহাইড, কিটোন বা কার্যান্সল যোগে পরিশত হয়। কিন্তু ক্লোরাল হাইড্রেট হলো এর ব্যক্তিক্লম। ব্যবহার ঃ ক্লোরাল একসময় সম্মোহক পদার্থ (ওবুধ) হিসেবে ব্যবহৃত হতো।
এছাড়া বিশৃদ্ধ ক্লোরোফর্ম এবং D.D.T. উৎপাদনে এটি ব্যবহৃত হয়।

ক্লোরাল-ছাইডেট (Chloral-hydrate) CCl_s·CH(OH), ক্লোরাল জলের সঙ্গে তীরভাবে বিক্লিয়া ববে ক্লোরাল-হাইড্রেট উৎপদ্ম করে। CCl_sCHO : H₂O—→CCl_s·CH(OH)₂

ক্লোরাল হাইড্রেট বর্ণহীন কেলাসাকার পদার্থ। খন সালফিউরিক আর্যাসডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ক্রোনাল উৎপল্ল হয়।

किटिन जगूर (Ketones)

যে কিটোনে অ্যালকাইল মূলক দুটি অভিন্ন তাকে সরল কিটোন (Simple Ketone) এবং যে কিটোনে অ্যালকাইল মূ \circ ক দুটি বিভিন্ন তাকে মিশ্র কিটোন (Mixed Ketone) বলে । অ্যাসিটোন ($CH_3 \cdot CO \cdot CH_3$) সরল কিটোন এবং ইথাইল মিথাইল কিটোন ($CH_3 \cdot COC_2H_5$) মিশ্র কিটোনের উদাহরণ ।

নামকরণ প্রস্তুতের সাধারণ পদ্ধতি সমূহ এবং সাধারণ বিক্রিয়া আগে বর্ণিত হয়েছে।

অ্যাসিটোন, ডাইমিথাইল কিটোন, প্রোপানোন (Acetone, Dimethyl Ketone, Propanone) CH₃·CO·CH₈ কিটোন শ্রেণীর প্রথম সদস্য।

প্রস্তৃতিঃ (1) দ্বিতীয়ক কোহল (Secondary alcohol) আইসো-গ্রোপানলকে 300°C-এ ভামার উপর প্রবাহিত করে আাসিটোন প্রন্তুত করা হর। (হাইড্রোজেন বিযুক্তির দারা)

$$CH_s \cdot CH(OH) \cdot CH_s \xrightarrow{Cu} CH_s \cdot CO \cdot CH_s + H_s$$

(2) আইসোপ্রোপানলকে জারণ করে আর্গিসটোন প্রস্তুত করা হয়।

- (3) ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট লবণকে শৃক্ক পাতন করলে অ্যাসিটোন পাওয়া য়ায় ৷
 (CH₃·COO)₂Ca—→CH₃·CO·CH₃ + CaCOҷ
- (4) 300°-400°C-এ আ্যাসিটক আ্যাসডের বাষ্পকে থেরিরয়ম ডাই-অক্সাইড বা ম্যাঙ্গানাস অক্সাইডের উপর দিয়ে প্রবাহিত করলে আ্যাসিটোন পাওয়া যায়।

$$2CH_s \cdot COOH \longrightarrow CH_s COCH_s + CO_2 + H_sO$$

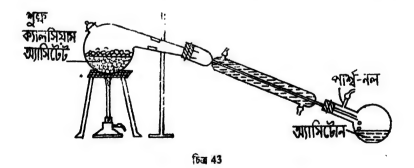
(5) 500°C-এ জিম্ক ক্লোমাইট অনুবটকের উপর দিয়ে ইথানল ও জ্বলীয় বাস্প মিশ্রণকে প্রবাহিত করলে অ্যাসিটোন পাওয়া যায়।

$$2C_2H_8OH + H_9O \rightarrow CH_8COCH_3 + CO_2 + 4H_2$$

রসায়নাগারে প্রস্তুতি ঃ অনার্দ্র ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেটের শুক্ক পাতন ধারা অ্যাসিটোন প্রস্তুত কর। হয়।

অনার্দ্র ও বিশুক্ত ক্যালিসিয়াম অ্যাসিটেটকে বক্ষত্মে নিয়ে বক্ষত্মের মৃথের সঙ্গে লিবিগ শীতক এবং শীতকের শেষ প্রান্তে পার্শ্বনলযুক্ত গ্রাহক পাত্র যুক্ত থাকে। পার্শ্বনলটির সঙ্গে রাবার নল যুক্ত থাকে যার শেষ প্রান্তটি অপবাহিকায় (Sink) প্রবেশ করান থাকে।

বক্ষত্বটিকে উত্তপ্ত করলে অ্যাসিটোন পাতিত হয়ে গ্রাহক পাত্রে সঞ্জিত হয়। এই অবিশুদ্ধ অ্যাসিটোনে সংপৃদ্ধ সোণিজয়ান বাই-সালফাইট দ্রবন যোগ করে ঝাঁকালে



আ্যাসিটোন প্রোডিরাম বাই-সাক্টাইট যুতবৌগের কেলাস পৃথক হয়ে পড়ে। এই কেলাসকে রটিং কাগজ দিয়ে শুব্দ করে সোডিয়াম কার্বনেট প্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করে আ্যাসিটোনকে পাতিত করে নেওর। হয় এবং এই অ্যাসিটোনের সংস্পর্ণে অনার্র্র ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড রেখে জল অপসারিত করার পর পাতন করলে বিশুদ্ধ অ্যাসিটোন পাওয়া যায়।

পাইরোলিগনিয়াস অ্যাসিড থেকে মিথানল প্রস্তুতকালে অ্যাসিটোনও পাওয়া যায়।
কিন্তু এই অ্যাসিটোনে সর্বদা মিথানল থাকে। মিথানল যুক্ত আ্যাসিটোনকে অনাদ্র ক্যালসিয়াম ক্রোরাইড দিয়ে মিথানলকে অপসারিত করার পর অ্যাসিটোনকে পাতিত করে নেওয়া হয়।

ত্যাসিটোন বর্ণহীন সুগন্ধযুদ্ধ উদ্বায়ী তবল। স্ফুটনাঙ্ক 56°C। এটি জল অপেকা হাল্কা এবং জলে, কোহলে ও ইথারে দ্রাবা। আ্যাসিটোন জলনশীল পদার্থ এবং দহনে হাল্কা নীলশিখায় জলে।

র।সায়নিক ধর্মঃ (1) যুত্যোগ বিক্রিয়াঃ আর্গিটোন হাইড্রোজেন, হাইড্রোসায়ানিক আর্গিড, আমের্নিয়া, সোডিয়াম বাই-সালফাইট গ্রিগনার্ড বিকারকের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রতিক্ষেত্র যুত্যোগ গঠন করে।

 $(CH_a)_a C = O + H_a \longrightarrow (CH_a)_a CHOH.$

 জলবিযুক্ত বিক্রিয়াঃ আর্গাসটোন হাইড্রাক্সল আর্গামন, ফিনাইল হাইড্রাক্সন সোমকার্বাজাইডের সঙ্গে বিভিয়ায় প্রতি ক্ষেত্রে জলের অনুবিযুক্ত করে ব্রাক্তমে অক্সিয়, হাইড্রাজোন ও সেমিকার্বাজোন উৎপল্ল করে।

$$(CH_8)_2 \cdot C = O + H_2 NOH - - (CH_3)_2 C = NOH + H_2 O.$$

+ $H_3 N \cdot NH \cdot C_6 H_6 - - (CH_3)_2 C = N \cdot NH \cdot C_6 H_5 + H_2 O.$
+ $H_2 N \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 - - (CH_3)_2 C = N \cdot NH \cdot CONH_3 + H_3 O.$

3. জ্যাসিটোন ক্লোরিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার প্রথমে মনোক্লোরে। জ্যাসিটোনে এবং অবশেষে হেস্কাক্লোরো জ্যাসিটোনে (CCl_a·CO·CCl_a) পরিণত হয়।

4. অ্যাসিটোন ব্লিচিং পাউডার দ্রবণের সঙ্গে বিক্লিরায় ক্লোরোফর্ম ও ক্যালসিরাম অ্যাসিটেট উৎপল্ল করে।

$$CH_3CO \cdot CH_8 + 3Cl_2 \longrightarrow CCl_3 \cdot CO \cdot CH_3 + 3HCl.$$

 $2CCl_3 \cdot CO \cdot CH_8 + Ca(OH)_2 \longrightarrow 2CHCl_3 + (CH_3COO)_2Ca.$

5. আর্গিটোন আয়েডিন ও কন্টিক সোডা (বা আর্যানিয়াম হাইড্রক্সাইড)
দ্ববের উপস্থিতিতে গ্রায়োডোফর্ম উৎপন্ন করে। অনুরূপভাবে ইথানল থেকে
আয়োডোফর্ম পাওয়া যায় কিন্তু গ্রামোনিয়াম হাইড্রক্সাইডের উপস্থিতিতে কেবলমার
আ্যাসিটোন হ্যালোফর্ম বিক্রিয়া ঘটায়, কিন্তু ইথানল বা অ্যাসিট্যালভিহাইড হ্যালোফর্ম
বিক্রিয়া ঘটাতে পারে না।

$$CH_3CO \cdot CH_3 + 3I_2 \longrightarrow CI_3 \cdot CO \cdot CH_3 + 3HI$$

 $CI_3 \cdot CO \cdot CH_8 + NaOH \longrightarrow CHI_8 + CH_8 COONa$

6. ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ার অ্যাসিটোন আইসোপ্রোপিলিডিন ক্লোরাইড ব। 2:2 ডাই-ক্লোরো প্রোপেন উৎপন্ন করে।

$$(CH_3)_2C = O + PCI_5 \longrightarrow (CH_3)_2 \cdot CCI_2 + POCI_8$$

7. অ্যাসিটোনকে জারিতকরা শক্ত, কিন্তু শক্তিশালী জারক দ্রব্য যেমন ডাইক্রোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড ব্যবহারে অ্যাসিটোন অ্যাসিটেক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

$$CH_3 \cdot COCH_3 \longrightarrow CH_3 \cdot COOH + CO_2 + H_3O$$

8. আমসিটোন বহুলীভূত হয় না, কিন্তু সংখনন বিভিয়ার দ্বারা মেসিটাইল অক্সাইড, ডাই-আ্যাসিটোন কোহল এবং ফোরোন (Phorone) উৎপন্ন হয়।

(CH_s)₂C=CH·CO·CH_s মেগিটাইল অন্নাইড

স্থাকিকরণঃ (1) আগিটোন সোডিয়াম বাই-সালফাইটের সঙ্গে কেলাসাকার
বৃত্তবোগ গঠন করে। (2) কণ্টিক সোডা ও সোডিয়াম নাইটোপ্রুসাইড প্রবদ
আগিসটোনে যোগ করলে দ্রবণের বর্ণ লাল হয়। (3) অগ্যাসিটোনে আয়োডিন ও
কশ্টিক সোডা বা আয়োনিয়াম হাইছেরাইড দ্রবণ যোগ করলে আয়োডোফর্ম বিক্রিয়া

দের। ইথানল অ্যামোনিরাম হাইড্রক্সাইডের উপস্থিতিতে আরোডোফর্ম বিক্রিয়া দের না (ইথানল ও অ্যাসিটোনের মধ্যে পার্থক্য)।

ব্যবহার : ক্লোরোফর্ম, আয়োডোফর্ম, সুগন্ধি দ্রব্য ও ওবুধ প্রস্তৃতিতে আগিসটোন ব্যবহৃত হয়। তাছাড়া দ্রাবক হিসেবে এবং আগিসিটিলিনকে স্থানান্তরে প্রচ্ন পরিমাশে অ্যাসিটোন ব্যবহৃত হয়।

গঠন ঃ মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণ্ডিক গুরুষ নির্ণয়ে জানা যায় যে, আ্যাসিটোনের আণ্ডিক সঙ্কেত C_sH_oO । অ্যাসিটোন ফসফরাস পেণ্টাক্লোরইডের সঙ্গে বিভিন্নায় আইসোপ্রোপিলিভিন ক্লোরাইড ($C_sH_oCl_s$) উৎপন্ন করে এবং এই বিভিন্নায় হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয় না। এতে প্রমাণিত হয় যে আ্যাসিটোনে হাইড্রিক্সল মূলক নেই এবং একটি থিযোজাতা সম্পন্ন অক্সিজেন পরমাণু দুটি একযোজাতা সম্পন্ন ক্লোরিন পরমাণু দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়। অতএব অ্যাসিটোনে অণুতে কার্যানির মূলক (>C=O) আছে। কার্যনের যোজাতা চার, হাইড্রোজেনের এক এবং অক্সিজেনের দুই ধরে অ্যাসিটোনের দুটি গঠন সম্ভব। যেমন,

$$CH_{s} \cdot CH_{s} \cdot CHO$$
 $CH_{s} \cdot CO \cdot CH_{s}$.

(a) (b)

(a) গঠনটিতে আলভিহাইড মূলক আছে। কিন্তু আগিটোন আলভিহাইড যৌগের মত আচরণ করে না। অতএব (b) গঠনটি আগিটোনের হবে, অগুগিটোনের বিজয়গুলি এই (b) গঠন দিয়ে ব্যাখ্যা করা যায়। যেমন অগুগিটোনকে বিজ্ঞারত করলে আইসোপ্রোপাইল কোহল পাওয়া যায় এবং আইসোপ্রোপাইল কোহলকে জারিত করলে অগুগিটোন পাওয়া যায়। অতএব অগুগিটোনে অবস্থিত অক্সিজেন পরমাণু দিতীয় কার্বনে যুক্ত থাকডেই হবে।

প্রশাবলী

নামকরণ কর: (i) CH₈·CH₉·CH₂CHO
 (ii) (CH₉)₂CH·CHO
 CH₃
 (iii) CH₃·CH·CH·CH₂·CHO
 C₉H₄

- (iv) CHa·CO·CHa·CHa·CHa
- (v) (CH_s)_s·CHCO·CH_s·CH_s·CH_s
- (vi) (CH_a)_aC·CO·CH_a.
- টীকা লেখঃ (i) অক্সো প্রক্রিয়া (ii) স্টিফেন পদ্ধতি (iii) ক্রিমেনসেন
 বিজ্ঞারণ (iv) মের উইন পনভর্ফ ভারলে বিজ্ঞারণ (v) সায়ানোহাইভ্রিন
 (vi) অ্যালভল সংঘনন (vii) পিনাকল (viii) ক্যানিজারো বিক্রিয়া
 (ix) ক্লোরাল।
- 3. রসায়নাগারে ফরম্যালডিহাইডের প্রস্তুতি বর্ণনা কর। ফরম্যালিন কি? ফরম্যালডিহাইডকে কিভাবে সনান্ত কর। যায়? কি কাজে HCHO লাগে?
- 4. অ্যাসিট্যালডিহাইড কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? চিগ্রসহ বিবৃত্ত কর ৮
 HCHO থেকে CH₃·CHO-কে কি উপারে পার্থকা করা যায় ?
- 5. আর্নিসট্যালভিহাইডের সঙ্গে নিম্নলিখিত পদার্থগুলি কি শর্চে বিক্রিয়া করবে এবং বিক্রিয়ার উৎপক্ষ পদার্থ কি হবে ? (i) H_s (ii) HCN (iii) $NaHSO_s$ (iv) $I_s/NaOH$ (v) CH_sMgI (vi) $C_aH_s\cdot NH\cdot NH_s$ (vii) NaOH.
- 6. রসায়নাগারে অ্যাসিটোনকে কিভাবে প্রন্তুত করা হয় ? অ্যাসিটোনকে কিভাবে সনাক্ত করা য়য় ? অ্যাসিটোনের সঙ্গে কি শর্ডে নিমুলিখিত পদার্থগুলি বিক্রিয়া করবে ?—(i) H₂ (ii) HCN (iii) CH₂Mgl (iv) NH₂OH (v) I₂/NH₄OH (vi) Ba(OH)₂.

স্বেছজ বা ফ্যাটি অ্যাসিড সমূহ Fatty Acids

0

— "C—OH বা —COOH মূলককে কার্বাক্সল (Carboxyl) মূলক বলে।
এই কার্বাক্সল মূলকে কার্বানিল মূলক (>C=O) ও হাইড্রাক্সল (QH) মূলক
আছে। যার থেকে এর নাম কার্বাক্সল (Carbonyl hydroxyl) করা হয়েছে।
কার্বাক্সল মূলকে একটিমাত্র প্রতিস্থাপনীয় হাইড্রোজেন পরমাণু আছে। অতএব
ধ্বে জৈবংধীণে একটিমাত্র কার্বাক্সল মূলক আছে তাকে এক ক্ষারীয় আাসিড, যাতে
পুটি কার্বাক্সল মূলক আছে তাকে বিক্ষারীয় আাসিড ইত্যাদি বলে।

একক্ষারীয় অ্যালিফ্যাটিক কার্বাক্সল অ্যাসিডের সাধারণ সংক্তে R·COOH।
বেখানে R = H বা আলেকাইল মূলক । এই শ্রেণীর অনেক সদস্যকে চার্বিতে
গ্লিসারাইড হিসেবে পাওয়া যায় বলে এদের ফ্যাটি (Fatty) অ্যাসিড বলা হয়।
বর্তমানে যে কোন অ্যালিফ্যাটিক একক্ষারীয় কার্বাক্সল অ্যাসিডকে ফ্যাটি অ্যাসিড বা
স্লেহজ অ্যাসিড বলে।

নামকরণঃ এই শ্রেণীর কিছু সদসাদের প্রাচীনকাল থেকে জানা ছিল, যখন এই শ্রেণীর সদসাদের নামকরণের কোন সুনির্দৃষ্ট নিয়মরীতি ছিল না, তখন এই শ্রেণীর কিছু সদসাদের তাদের উৎস (Source) থেকে নামকরণ করা হতো। বেমন লাল পিপড়েকে পাতন করে যে আাসিড পাওয়া যেত তাকে ফরমিক আাসিড (Formic acid) বলা হতো। কারণ লাল পিপড়েকে ল্যাটিনে ফরমিকাম (Formicum) বলা হয়। সেরকমন্তাবে আাসিটাম (Acetum) [মানেডিনিগার] থেকে যে আাসিড পাওয়া য়ায় তাকে আাসিটক আাসিড (Acetic acid) এবং বিউটিরাম (Butyrum) [মানে butter বা মাখন] থেকে যে আাসিড পাওয়া য়ায় তাকে বিউটিরিক (Butyric) আাসিড বলে।

ফর্মাক অ্যাসিড ছাড়া অন্যান্য অ্যাসিডকে আর এক উপারে নামকরণ করা বার।
-একেতে সকল ফ্যাটি অ্যাসিডকে অ্যাসিটিক আাসিডের জ্বাতক হিসেবে ধরা
হর। বেমন,

CH, CH, COOH-কে মিখাইল আসিটিক আসিড বলে।

কারণ আাসিটিক অ্যাসডের মিথাইল মৃলকের একটি হাইড্রোজেন প্রমাণু একটি মিথাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত। সেইভাবে,

(CH_s)_s·C·COOH-কে ট্রাই-মিথাইল অ্যাসিটিক অ্যাসিড

CH3·CH2·CH2·COOH-কে ইথাইল আগিমটক আগিসড

(CH₃)CH·CH₂·COOH-কে আইসোপ্রোপাইল আ্যাসিটক আসিড বলে।

আ্যাসিড শৃংখলে অবস্থিত অন্যান্য মূলকের অবস্থান সুনির্দিষ্ট করবার জ্বনা গ্রীক অক্ষর দ্বারা স্চীত করা হয়। কার্বিক্সন মূলকের সঙ্গে যুক্ত কার্বন প্রমাণুকে $\boldsymbol{\mathcal{L}}$ এবং শৃংখলের অন্যান্য কার্বন প্রমাণুগুলিকে ক্রমাণ্যে $\boldsymbol{\beta}$, $\boldsymbol{\gamma}$ ইত্যাদি শ্বারা সুনির্দিষ্ট করা হয়। বেমন,

IUPAC পদ্ধতি কোন একক্ষারীয় অ্যালিফ্যাটিক কার্বক্সিল অ্যাসিডের নামকরণ করতে হলে সেই অ্যাসিডের কার্বক্সিল মূলক সমেত দীর্ঘতম সরল কার্বন শৃংথক্সে বতপুলি কার্বন পরমাণু আছে ঠিক ততপুলি কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট অ্যালকেনের (Alkane) নামের শেষ অংশ 'ই' (e)-কে 'ওয়িক' (oic) দ্বারা পরিবর্তন করে করা হয়। এই অ্যাসিডে অবস্থিত অন্যান্য মূলকের অবস্থান সংখ্যা দ্বারা সূচীত করা হয় এবং কার্বক্সিল মূলকের কার্বন পরমাণুর সংখ্যা । এবং শৃঞ্চলের অন্যান্য কার্বন পরমাণু বধাক্সমে 2, 3, 4 ইত্যাদি দ্বারা সূচীত করা হয়। ধেমন,

HCOOH নিথানোয়িক অ্যাসিড (Methanoic acid)

CHa-COOH ইথানোয়িক আগিড (Ethanoic acid)

CH_s·CH_s·COOH প্রোপানোয়িক অ্যাসিড (Propanoic acid)

CH_s·CH_s·CHCl·COOH 2 ক্লোরো বিউটানোয়িক অ্যাসিচ্চ (2 chloro butanoic acid)

প্রস্তির সাধারণ প্রতিসমূহ: (1) প্রাথমিক কোহল এবং আলে-ডিহাইডের জারণে ফ্যাটি অ্যাসিড পাওরা বায় এবং অ্যাসিডে কার্বন প্রমাণুর সংখ্যা কোহল বা আলিডিহাইডের কার্বন প্রমাণুর স্কে সমান হর। জারক হব্য হিসেবে ডাইক্রোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড বা অন্য কোন জারক পদার্থ ব্যবহার করা চলে।

$$R \cdot CH_3OH \xrightarrow{[O]} R \cdot CHO \xrightarrow{[O]} R \cdot COOH$$

2. বিতীয়ক কোহল এবং কিটোনের জারণে ফ্যাটি আর্গিড পাওয়া ষার। প্রাপ্ত আর্গিডে কার্বন পালাগুর সংখ্যা ব্যবহৃত কোহল বা কিটোনের থেকে সব সমর কম হবে। বিতীয়ক কোহল এবং কিটোনকে জারণ করা একটু কঠিন। তাই এদের জারণ করতে শক্তিশালী জারক দ্রবা প্রয়োজন।

$$R \cdot CHOHR' \longrightarrow R \cdot CO \cdot R' \longrightarrow R \cdot COOH + R'COOH.$$

মিশ্র কিটোনের কেত্রে দু প্রকার আদিত পাওয়া যায়।

3. লঘু সালফি উরিক বা হাইড্রোক্রোরিক আাসিড দ্রবণ বা লঘু ক্ষার দুবণ দিরে আলকাইল সায়ানাইড [নাইট্রাইল] RCN-এর আর্দ্র বিশ্লেষণে ফ্যাটি আ্যাসিড পাওরা বায়।

$$R \cdot CN + HC1 + 2H_2O \rightarrow R \cdot COOH + NH_4C1$$

 $R \cdot CN + NaOH + H_2O \rightarrow R \cdot COONa + NH_3$
 $2R \cdot COONa + H_2SO_4 \rightarrow 2R \cdot COOH + Na_3SO_4$

খনিজ (Mineral) অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষণে মুক্ত (Free) ফ্যাটি অ্যাসিড পাওয়া যায়। কিন্তু ক্ষার দ্বারা আর্দ্র বিশ্লেষণে ফ্যাটি অ্যাসিডের লবণ পাওয়া যায়।

4. কম তাপমাত্রায় গ্রিগনার্ড বিকারকের (RMgX) সঙ্গে কার্বন ডাই-অক্সাইডের বিক্রিয়ার উৎপল্ল যুত্যৌগকে শীতল ও লঘু অজৈব অ্যাসিডের বিক্রিয়ার ফ্যাটি অ্যাসিড পাওয়া বায়।

$$R \cdot MgX + CO_3 \rightarrow R \cdot CO_2 MgX \longrightarrow R \cdot CO_2 H$$

5. আাসিড বা ক্ষারের উপস্থিতিতে এন্টারের (RCOOR') আর্দ্র বিশ্লেষণে ফ্যাটি আাসিড ও কোহল পাওয়া যায়। সাধারণত উচ্চ আণবিক গুরুষ সম্পন্ন গ্লিসারাইড এন্টার (চাঁব বা উভিজ্জ তেল) থেকে এই প্রক্রিয়ায় ফ্যাটি আাসিড প্রস্তুত করা হয়।

6. ট্রাই-হাালো আ্যালকেনের (যাতে তিনটি হ্যালোজেন পরমাণু একটি কার্বনে যুক্ত) আর্ন্র বিশ্লেষণে ফ্যাটি অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$R CX_s \xrightarrow{KOH} [R \cdot C(OH)_s] \longrightarrow RCOOH + H_2O$$

সাধারণ ধর্ম ঃ ফাটি অ্যাসিডের প্রথম তিনটি সদস্য ঝাঝালো গৃদ্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। C, থেকে C, বিশিষ্ট ফ্যাটি অ্যাসিডগুলি খারাপ গদ্ধযুক্ত তেলের মত তরল পদার্থ। এছাড়া উক্ততর ফ্যাটি অ্যাসিডগুলি বর্ণহীন কঠিন পদার্থ।

এই শ্রেণীর নিমন্তর সদস্যগুলি তাদের আণবিক গুরুষ অনুযায়ী যতটা উদ্বায়ী হওয়ার কথা তার চেয়ে এগুলি কম উদ্বায়ী; এই সদস্যগুলি নিজেদের অণুর মধ্যে হাইড্রোজেন বন্ধনী (Hydrogen bond) দ্বারা সংগুণিত (Associated) হয়। এই সংগুণনের ফলে ফ্যাটি অ্যাসিডদের নিমন্তর সদস্যদের গলনাক্ত ও ক্ষুটনাক্ত বেশি হয়। বেনজিনের মত অনায়নীত দ্রাবকে (Non ionising) অ্যাসিটিক অ্যাসিডের আণবিক গুরুষ নির্ণয় করলে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের আণবিক গুরুষ নির্ণয় করলে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের আণবিক গুরুষের মান 120 আসে, যেটি আণবিক সংক্ষেত মানের (60) দ্বিগুণ।

$$CH_8-C$$
 $O-H \cdot O$
 $C-CH_8$

কার্বক্সিল মূলকের অমুভাঃ কার্বক্সিল মূলকের (—C—OH) অবস্থিত কার্বক্সিল মূলকাটর অক্সিজেন পরমাণু কার্বনের থেকে অধিকতর তড়িং ঋণাত্মক (Electronegative) হওয়ায় কার্বন-অক্সিজেন সমযোজকের (Covalent bond) ইলেক্ট্রন যুগল অক্সিজেন নিজের দিকে টেনে আনে। ফলে কার্বন পরমাণুর ইলেক্ট্রন যনত্মের (Electron density) ঘাটতি হয়। এই ঘাটতি শ্বনের জনা কার্বন হাইড্রক্সিল মূলকের অক্সিজেন সমযোজকের ইলেক্ট্রন যুগল নিজের দিকে টেনে আনে। এর ফলে কার্বনের ইলেক্ট্রন ঘাটতি প্রণ হয়, কিস্তু হাইড্রক্সিল মূলকের অক্সিজেন-হাইড্রেজেন সমযোজকের ইলেক্ট্রন যুগল অক্সিজেন-হাইড্রেজেন সমযোজকের ইলেক্ট্রন যুগল অক্সিজেন নিজের দিকে টেনে আনে। বার জন্য হাইড্রোজেন প্রোটন হিসেবে বিক্রিম হওয়ার প্রবণতা বাড়ে।

ইলেক্ট্রন বর্তনের দরুন একক্ষারীর বে কোন কার্বন্ধিল অ্যাসিডের ভিনরক্ষ

ইলেকট্রন বিনাদে (Arrangement) হতে পারে। অবশ্য এই ইলেক্ট্রন বন্ধনৈর দরুন অণুতে অবস্থিত বিভিন্ন পরমাণুর অবস্থান ঠিক থাকে।

ষে কোন ফ্যাটি আর্গিডের অণুর তিনটি সংস্পান্দন (Resonance) গঠন হবে । ফ্যাটি আর্গিড জলে আর্থনিত হলে কার্বিক্সলেট আর্থন (—CO₂) দুটি সংস্পান্দনশীল গঠন হয় এবং স্থায়িত লাভ করে । কারণ ঋণায়ক আধান বিভৃত হয়ে পড়ে, ফলে আ্যানায়নের সংস্পান্দন শক্তি অনায়নিত (unionised) আ্যাসিডের থেকে বেশি হয় । অতএব আনায়নের অস্তর্শক্তি (Internal energy) অনায়নিত আ্যাসিডের পেকে কম হবে । [কোহলের ক্ষেত্রে আ্যালকক্সাইডের ঋণাত্মক মূলকটি সংস্পান্দর বার। খ্যায়িত লাভ করতে পারে না । অতএব কোহলের থেকে কার্বিক্সল অ্যাসিডের সামাধুবকের মান বেশি হবে । অর্থাৎ অ্যাসিডের pKa-এর মান কোহলের থেকে কম হবে । যৌগের pKa-এর মান যত কম হবে সেই যৌগের অ্যাসিডের তীরতা তত বেশি হবে । অত এব কোহলগুলি অ্যাসিডের থেকে মৃদুতর অ্যাসিড । যা ফলে বিচ্ছিল হাইড্রোজেন আয়ন কার্বিক্সলেট আয়নের সঙ্গে মিলিত হওয়ার প্রবণতা কমে । এর দরুন দ্রবশে প্রোটনের আর্থিক্য ঘটে । ফলে দুব্রণিট আগ্নিক হয়ে পড়ে ।

আ্যাসিড					p Ka মান			
প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড		•••	•••	•••	4.87			
আইসোবিউটিরিক অ্যা	সিড	***	•••	•••	4.86			
n বিউটিরিক		•••	•••	•••	4.82			
অ্যাসিটিক		•••	•••	•••	4 76			
ফরমিক	_	•••	•••	•••	3.75			
ক্লোরো অ্যাসিটিক	_	•••	•••	•••	2.85			
ডাই-ক্লোরো অ্যাসিটিক	_	••	•••	•••	1.25			
ট্রাই-ক্লোরো আর্গিটিক		•••	•••	•••	0.66			
0			0					
1			jj.					
$R \cdot \ddot{C} - O - H + H_{\bullet}O \rightleftharpoons R - \ddot{C} - O^- + H_{\bullet}O$								
		•	\$					
0-								
R-C=0								

কার্বক্সিলেট আয়নের ঋণাত্মক আধান কোন একটি অক্সিজেনের উপর স্থির নয়। অর্থাৎ কার্বক্সিলেট আয়নের উভয় অক্সিজেনের উপর সমভাবে কিন্তৃত হয়। এর জন্য কোন কার্বন অক্সিজেনের মধ্যে 100% বিবন্ধ বা 100% একবন্ধ নেই। ফলে উভয় ক্ষেত্রেই কার্বন অক্সিজেন বন্ধন দৈর্ঘ্য বিবন্ধ এবং একবন্ধের প্রায় মাঝামাঝি অবস্থায় থাকবে। পরীক্ষায় প্রমাণিত হয়েছে যে, কার্বন অক্সিজেন বন্ধন দৈর্ঘ্যের মান 1·27Å। С—О (একবন্ধন) এবং С = О (ব্রিবন্ধন) গৈর্ঘ্যের মান যথাক্রমে 1·43Å এবং 1·23Å।

এখন ফরমিক ও অ্যাসিটিক অ্যাসিডের মধ্যে ফরমিক অ্যাসিডের তীব্রতা (strenght) বেশি। কারণ মিথাইল মূলক ইলেকট্রন বিকর্ষী মূলক। এতে কার্বান্ধল মূলকের কার্বনের ইলেকট্রন ঘনশ্বের ঘাটতি কিছুটা কমে। যার জন্য হাইড্রোজেনের প্রোটন হিসেবে বিচ্ছিন্ন হওয়ার প্রবণতা কমে। ফলে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের তীব্রতা কমে। ফরমিক অ্যাসিডে কার্বান্ধল মূলকের সঙ্গে যুক্ত হাইড্রোজেন (H·COOH) ইলেকট্রন আকর্ষীও নয় এবং বিক্ষীও নয়। ফলে ফরমিক অ্যাসিডের তীব্রতা অ্যাসিটিক আ্যাসিডের থেকে বেশি।

এখন অ্যাসিটিক অ্যাসিডের মিথাইল মূলকের হাইড্রোজেন পরমাণু যদি অধিকতর ইলেকট্রন আকর্ষী মূলক বা পরমাণু দিয়ে প্রতিন্থাপিত হয়, সেক্ষেত্রে কার্বিক্সল মূলকের হাইড্রোজেন প্রোটন হিসেবে বিচ্ছিন্ন হওয়ার প্রবণতা বাড়বে এবং ইলেকট্রন বিকর্ষী মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে কার্বিক্সল মূলকের হাইড্রোজেন প্রোটন হিসেবে বিচ্ছিন্ন হওয়ার প্রবণতা কমবে। হাইড্রোজেনের প্রোটন হিসেবে বিচ্ছিন্ন হওয়ার প্রবণতার হ্রাস-বৃদ্ধি অনুযায়ী কোন অ্যাসিডের তীরতাও হ্রাস-বৃদ্ধি হবে। মিথাইল মূলক ইলেকট্রন বিকর্ষী বলে প্রোপিয়োনিক অ্যাসিডের তীরতা অ্যাসিটিক অ্যাসিডের থেকে কম হবে। ক্রোরিন পরমাণু ইলেকট্রন আবর্ষী বলে মনো-ক্রোরো অ্যাসিটিক অ্যাসিডের তীরতা অ্যাসিডের ব্যাসিডের ক্রিকার ক্রমানুষায়ী সাজালে হবে $CH_8CH_9COOH < CH_3COOH <$ • CICH_COOH < CI_2CHCOOH < CCI_3 COOH ।

আর্থাবক গুরুষ বৃদ্ধির ক্রমানুষায়ী ফ্যাটি আর্মাসডের স্ফুটনাব্দ বৃদ্ধি পায়। কিন্তু সরল শৃংখল ফ্যাটি অ্যাসডের গলনাব্দ কোন সদস্য থেকে পরবর্তী সদস্যে বাড়ে বা ক্রমে অর্থাৎ দোলকের মত আন্দোলিত হয়। জ্রোড় সংখ্যা কার্বন পরমাণু বিশিক্ষ অ্যাসিডের গলনাব্দ পরবর্তী বিজ্ঞাড় অ্যাসিডের গলনাব্দের চেয়ে বেশি হয়।

অ্যাসিডের নাম	গ্লনা শ্ °C	>ফুটনা•ক °C	
ফরমিক অ্যাসিড HCOOH	84	100.5	
আ্যাসিটক আ্যাসিড CH ₃ ·COOH	166	118	
`প্রোগিয়োনিক আাসিড C2H3COOH	- 22	141	
n-বিউটিরিক অ্যাসিড C3H7COOH	-5.5	168.5	
n-ভ্যালেরিক আগিড C₄H₀COOH	-34.5	187	
n-ক্যাপ্রোয়িক অ্যাসিড C, H, 1 · COOH	-15	202	
n-হেপ্টোয়িক আগিড CaH11, COOH	- 10·5	228	
পামিটিক অ্যাসিড C ₁₈ H ₈₁ ·COOH	64	268	
স্টিয়ারিক আসিড C ₁₇ ·H ₃₅ COOH	69	287	,

সাধারণ বিক্রিয়াসমূহঃ (1) শক্তিশালী তড়িং ধনাত্মক ধাতব মৌল স্মাটি আাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন মুক্ত হয় এবং লবণ উৎপক্ষ হয়।

$$'R \cdot COOH + Na \longrightarrow RCOONa + \frac{1}{2}H_2$$

 $CH_3 \cdot COOH + Na \longrightarrow CH_8 \cdot COONa + \frac{1}{2}H_4$

(2) ক্ষারের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ফ্যাটি ফ্যাসিড প্রণামত হয়ে লবণ ও জল উৎপল্ল হয়।

R·COOH + NaOH— → R·COONa + H₂O

H·COOH + NaOH—— HCOONa + H₂O

সোচিত্রাম ফ্রাফেট

(3) ফ্যাটি অ্যাসিড খনিজ স্থ্যাসিডের চেয়ে কম শক্তিশালী হলেও কার্বনিক আ্যাসিডের (H 2CO 3) চেয়ে বেশি শক্তিশালী। তাই ফ্যাটি অ্যাসিড কার্বনেট বা বাই-কার্বনেট লবণ থেকে কার্বন ডাই-অক্সাইড মৃক্ত করতে পারে।

$$R \cdot CO_2H + NaHCO_8 \longrightarrow R \cdot CO_2Na + CO_2 + H_2O$$
্র এই বিভিন্ন দিয়ে কার্বান্ধল যোগকে ফিনলের থেকে আলাদা করা হয়। কারণ

রিফ্যনল কার্বনেট বা বাই-কার্বনেট থেকে কার্বন ডাই-অক্সাইড মুক্ত করতে পারে না।

(4) ফ্যাটি অ্যাসিড কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় এস্টারে উৎপদ্র করে। এই বিক্রিয়াটি উভমুশী এবং সাম্যাবস্থায় এস্টারের পরিমাণ কম থাকে। এস্টারের পরিমাণ ক্র্যাক্রের পরিমাণ ক্র্যাক্রের পরিমাণ ক্র্যাক্রের পরিমাণ ক্র্যাক্রের পরিমাণ ক্র্যাক্রের পরিমাণ ক্র্যাক্রের পরিক্রাক্রের ক্রাক্রিক অ্যাসিড প্রভাবক হিসাবে ব্যবহাত হয়।

CH_s·COOH + C₂H₅OH⇔CH₃·COOC₂H₅ + H₂O हेश|हेन च्छा निर्देष्ठ

এই বিভিন্নাকে এন্টারিফিকেশন (Esterification) বিভিন্না বলে।

5. ফাটি আর্গিড ফদফরাস পেন্টাক্লোরাইড, ফদফরাস ট্রাই-ক্লোরাইড বাং পায়োনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার অ্যাসিড ক্লোরাইড (RCOCI) উৎপন্ন করে।

R·COOH +
$$PCl_s$$
 -- · R·COCl + $POCl_s$ + HCl
3R·COOH + PCl_s -- · 3R·COCl + H_sPO_s
R·COOH + SOCl -- · · R·COCl + SO_s + HCl

6. সাধারণ বিজ্ঞারক পদার্থ দিয়ে ফ্যাটি অ্যাসিডকে বিজ্ঞারিত করা ধার না। কিন্তু লিথিয়াম অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রাইড ফ্যাটি অ্যাসিডকে বিজ্ঞারিত করে কোহলে পরিণত করে।

7. সব ফাটি আর্গিড বিজারণ রোধক, কিন্তু অধিক চাপে ফাটি আর্গিড হাইড্রোআরোডিক আর্গিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে অ্যালকেনে বিজ্ঞারিত হয় ›

$$2R \cdot COOH + 6HI \longrightarrow 2R \cdot CH_3 + 2H_9O + 3I_9$$

নিকেল প্রভাবকের উপস্থিতিতে ফ্যাটি অ্যাসিড অধিক চাপেও তাপমান্তার. ছাইড্রোব্দেন দিয়ে বিজারিত হয় এবং অ্যালকেন প্রস্তুত করে।

$$R \cdot COOH + 3H_u \xrightarrow{Ni} R \cdot CH_u + 2H_2O$$

8. ফাটি অ্যাসিডের সে:ডিরাম লবণকে সোডালাইমের (CaO/NaOH) সঙ্গে করলে প্যারাফিন পাওয়। যায়।

$$^{\circ}$$
 R·CO₂Na + NaOH \longrightarrow R·H + Na₂CO₂

9. ফ্যাটি অ্যাসিডের ক্যালসিরাম, বেরিরাম বা থোরিরাম লবণকে উত্তপ্ত করলে কিটোন পাওরা বার। কিন্তু ফরমিক অ্যাসিডের লবণকে উত্তপ্ত করলে ফরম্যালডিহাইড পাওরা বার।

$$(R \cdot COO)_a Ca \longrightarrow RCOR + CaCO_a$$

 $(CH_a \cdot COO)_a Ca \longrightarrow CH_a \cdot CO \cdot CH_a + CaCO_a$
 $(HCO_a)_a Ca \longrightarrow HCHO + CaCQ_a$

ফ্যাটি আাসিডের কালেসিরাম লবপের সঙ্গে কালেসিরাম ফরমেট লবণ মিশিরে উত্তপ্ত করলে আলেডিহাইড পাওয় বার । কিন্তু পার্শ্ব বিভিন্নার দরুন অ্যালডিহাইডের পরিমাণ কম হর । কারণ ক্যালসিরাম ফরমেটকে উত্তপ্ত করলে ফরম্যালডিহাইড এবং অন্য ফার্টি অ্যাসিডের লবণকে উত্তপ্ত করলে কিটোন পাওয়। বার ।

$$(R \cdot CO_2)_2 Ca + (HCO_2)_2 Ca \longrightarrow 2R \cdot CHO + 2CaCO_8$$

ফরমিক আ্যাসিড ছাড়া দুটি বিভিন্ন ফ্যাটি আ্যাসিডের লবণকে উত্তপ্ত করলে মিশ্র কিটোন পাওয়া যায়। াণকেত্রেও পার্শ্ব বিক্রিয়ার দরুন মিশ্র কিটোনের পরিমাণ কম হয়।

$$(RCO_2)_a Ca + (R'CO_2)_a Ca \longrightarrow 2R \cdot COR' + CaCO_8$$

10. ফ্যাটি আ্যাসিডের অ্যামোনিয়াস লবণকে উত্তপ্ত করলে অ্যাসিড **অ্যামাইড** পাওয়া যায়।

ক্যাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম পটাশিয়াম ল<ণের ঘন জলীয় দ্রবণকে তড়িং
 বিশ্লেষণ করলে প্যারাফিন পাওয়া য়য়।

$$2R \cdot CO_2K + 2H_aO - R \cdot R + 2CO_2 + 2KOH + H_a$$

12. হ্যালোজেন ফ্যাটি আর্মিগডের আলকাইল মূলকের এ হাইড্রোজেনকে (কার্বাক্সল মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে এ কার্বনের সঙ্গে যুক্ত হাইড্রোজেন) হ্যালোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করতে পারে।

$$R \cdot CH_{2}COOH \longrightarrow R \cdot CHBr \cdot COOH \longrightarrow R \cdot CBr_{2}COOH$$

13. ফর্রামক ও আাসিটিক আাসিড ছাড়া অন্য ফ্যাটি আাসিডকে আাসিটক আানহাইড্রাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে আাসিড আনহাইড্রাইড (RCO)₂O পাওয়া যায় ৽ 2R·COOH + (CH₂CO)₄O —→(RCO)₂O + 2CH₂COOH.

ফরমিক, মিথানোয়িক অ্যাসিড

(Formic, Methanoic acid) HCOOH

ফ্যাটি আ্যাসিড শ্রেণীর প্রথম সদস্য। লাস পিশড়েকে পাতন করে সর্ব প্রথম এই অ্যাসিডকে প্রস্তুত করা হয়। বোলতা, মৌমাছি, পিশড়ের হুলে এই আ্যাসিডের অভিয় ৫ নে। প্রস্তৃতি : (1) রসারনাগারে অক্সিজেন মেশানো মিথানল বা ফরম্যালভিহাইড বাষ্প প্র্যাটিনাম ব্লাক প্রভাবকের উপর দিয়ে প্রবাহিত করলে জারণের ফলে ফরমিক অ্যাসিড প্রস্তৃত হয়।

$$CH_s \cdot OH + O_s \xrightarrow{Pt} HCOOH + H_sO$$
 Pt
 $HCHO + O_s \xrightarrow{Pt} HCOOH$

(2) হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডকে হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড দিরে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে ফর্রামক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

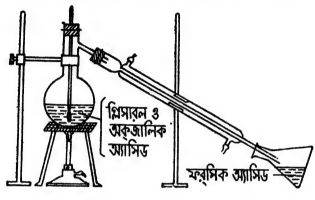
(3) ক্লোরোফর্মকে কণ্টিক পটাশ দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে ফরমেট লবণ উৎপন্ন হয়। যাকে আগ্লিক করলে ফরমিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$HCCl_s + 3KOH \longrightarrow \left[HC(OH)_s\right] \xrightarrow{-H_2O} HCO_2H$$

4. অক্জালিক আ্যাসিডকে গ্রিসারল সহযোগে 100-110°C-এ উত্তপ্ত করে রসায়নাগারে ফর্মিক অ্যাসিড প্রভুত করা হয়। অক্জালিক অ্যাসিডের সঙ্গে গ্রিসারলের বিক্রিয়ায় প্রথমে গ্রিসায়াইল মনোঅক্জালেট ও জল উৎপল্ল হয়। গ্রিসারাইল মনোঅক্জালেটকে (100-110°C-এ) উত্তপ্ত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড

মুক্ত হরে গ্রিসারাইল ফরমেট উৎপন্ন হর। এই গ্রিসারাইল ফরমেট অতিরিক্ত অক্জালিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিয়ার ফরমিক অ্যাসিড ও গ্রিসারাইল মনো-অক্জালেট পুনরার উৎপন্ন করে।

একটি পার্খনলযুক্ত গোলতল ফ্লাক্ষে শুষ্ক গ্রিসারল ও কঠিন অক্জালিক অ্যাসিড নেওরা হয়। ফ্লাক্ষের মুখে কর্কের সাহায্যে একটি থার্মামিটার এমনভাবে লাগানো থাকে যাতে থার্মোমিটারের বাষটি ফ্লাক্ষে অবন্থিত তরলের মধ্যে ডুবানো থাকে। পার্খনলটির সঙ্গে একটি লিবিগ শীতক যুক্ত থাকে এবং শীতকের শেষে একটি গ্রাহক পার



চিত্ৰ 44

পাকে। এখন ক্লাপ্কটিকে 100-110°C-এ উত্তপ্ত করা হয়। এতে গ্রিসারলের সঙ্গে অকৃজালিক অ্যাসিডের বিক্লিয়ায় কার্বন ডাই-অক্সাইড বার হতে থাকবে এবং ফর্রামক অ্যাসিড পাতিত হয়ে গ্রাহক পাত্রে সঞ্চিত হবে। কার্বন ডাই-অক্সাইড বার হওয়া বন্ধ হলে ফ্লাপ্কটিকে কিছুটা ঠাণ্ডা করে অতিরিক্ত অকৃজ্ঞালিক অ্যাসিড যোগ করে আবার উত্তপ্ত করা হয়। এতে আবার ফর্রামক অ্যাসিড পাতিত হয়ে গ্রাহক পাত্রে সঞ্চিত হয়ে গ্রাহক পাত্রে হয় উৎপন্ন হয় তা ফর্রামক অ্যাসিডের সঙ্গে পাতিত হয়ে গ্রাহক পাত্রে সঞ্চিত হয়ে

ফলে প্রাপ্ত ফরমিক অ্যাসিডে কিছু পরিমাণ জল থাকবে, যাকে আংশিক পাতৃন করে দ্ব করা যাবে না। কারণ ফরমিক অ্যাসিডের স্ফুটনাব্দ 100.5°C। আবার খন সালফিউরিক অ্যাসিড ফরমিক অ্যাসিডকে বিযোজিত করে বলে এর ছারা ফরমিক অ্যাসিডকে জলবিহীন করা যায় না।

আনার্দ্র ফরমিক আরাসিড । বে ফরমিক আর্রাসডে জল আছে, তাকে লেড কার্বনেট দিয়ে উত্তপ্ত করে প্রশমিত করা হর এবং উত্তপ্ত অবস্থার দ্রবণটিকে পরিস্তৃত করা হয়। পরে দ্রবণটিকে ফুটিয়ে খন করলে লেড ফরমেট কেলাসিত হয়ে পড়ে। বাকে পরিস্তৃতের দ্বারা আলদা করে শুষ্ক করা হয়। পরে শৃষ্ক লেড ফরমেটের কেলাসের উপর শৃক্ষ হাইড্রোজেন সালফাইড গ্যাস পরিচালিত করলে অনার্দ্র ফরমিক আাসিড ও অন্তাব্য লেড সালফাইড উৎপন্ন হর। পরিস্তাবণের বারা লেড সালফাইডকে আলাদা করে ফরমিক অ্যাসিডকে পুনরার পাতিত কংলে বিশৃদ্ধ অনার্দ্র ফরমিক আ্যাসিড পাওরা যার।

শিল্পোৎপাদন 2 210°C-এ ও 6-10 বায়ুমণ্ডলীর চাপে কস্টিক সোডার উপরে কার্বন মনোক্সাইড প্রবাহিত করলে সোডিয়াম ফরমেটকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ফরমিক অ্যাসিডের জ্বলীয় দ্ববণ পাওয়া যায়।

સર્ચ

ভৌত ধর্ম ঃ ফরমিক আাসিড় ঝাঁঝালো গন্ধযুক্ত বর্ণহীন ক্ষয়্পর (Corrosive) তরল। জনের সঙ্গে ধে কোন আয়তনে দ্রবণীয়। ফরমিক আাসিডের গলনাক্ষ ও প্রুটনাক্ষ যথাক্রমে ৪ 4°C এবং 100 5°C। ফরমিক আাসিড আমাদের শরীরে পড়লে ফোল্লার সৃষ্টি করে। ছনদ্ব 1 23 । বাল্পীয় অবস্থায় ফরমিক আাসিড ছাণুক (Dimeric) অবস্থায় থাকে। হাইড্রোজেন বন্ধনীয় জন্য এই দ্বাণুক অবস্থা হয় বলে বিশ্বাস করা হয়। তরল অবস্থায় সংযোজন (Association) অনেক বেশি হয়। ফলে ফরমিক আাসিডের স্ফুটনাক্ষ অনুবুপ আলেকেনের থেকে অনেক বেশি।

ফরনিক অ্যাদিড অসৈব আদিডের থেকে দুর্বদ হলেও এই শ্রেণীর অন্যান্য সমগণের থেকে অনেক বেশি শব্তিশালী।

রাসাম্বনিক ধর্মঃ (1) ফরমিক আগসিড যথেষ্ট শরিশালী হওরার, এটি অনুষ্টক ব্যতীত কোহলের সঙ্গে বিক্লিয়ার এন্টার উৎপল্ল করতে পারে।

(2) ক্ষারের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ফরমিক আাসিড লবণ ও জল উৎপল্ল করে। ফরমিক আাসিডের সোডিযাম পটাশিয়াম লবণ জলে দ্রাব্য, কৈন্তু সিলভার, লেড লবণগুলি জলে তারাব্য।

(3) ঘন সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ফর্যার্ক আসিড জ্ঞল ও কার্বন মনোক্সাইডে পরিণত হয়।

$$HCOOH \xrightarrow{H_2SO_4} CO + H_3O$$

(4) 160°েএ ও অধিক চাপে ফরমিক অ্যাসিভ কাবন ডাই-অক্সাইড ও হাইড্রোজেনে পহিণত হয়।

(5) অতিথিক্ত ক্ষারের সঞ্জে ফরমেট লবণকে (ধাতব ; উত্তপ্ত করলে হাইড্রোজেন পাওয়া যায়।

(6) ক্যালিসিয়াম ফ্রমেটকৈ উত্তপ্ত করলে ফ্রম্যালিডিহাইড পাওয়া যায়।
(HCOO)aCa → H·CHO+CaCO,

(7) সোভিয়াম বা পটাশিয়াম ফরমেটকে 400°েএ উত্তপ্ত করলে হাইড্রোজেন ও অকজালেট উৎপন্ন হয়।

(৪) আ্যালডিহাইডের মত ফ্রমিক আ্যাসিড ও ফোলং দ্রুবন, আ্যামেনিয়ামুক সিলভার নাইট্রেট (টলেন বিকারক), পটাশিয়াম পারমাঙ্গানেটকে বিজ্ঞারিত করতে পারে। এতে নিজে লারিত হয়ে ক্লক্ষামী কার্বনিক অ্যাসিডে পরিণত হয়। পরে মা ভেঙ্গে গিয়ে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলে পরিণত হয়।

$$\begin{array}{c|c}
O & & O \\
\parallel & (O) & \parallel \\
HO-C-OH & \longrightarrow & CO_2 + H_2O
\end{array}$$

সনাক্তকর । (1) ফরমেটের প্রশম দ্রবণে ফেরিক ক্লোরাইড দ্রবণ যোগ করলে দ্রবণের বর্ণ রক্তের ন্যার লাল হয়। (2) ফরমিক অ্যাসিডকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে যে গ্যাস বার হয় তা ফিকে নীল বর্ণে জলে।
(3) ফরমিক অ্যাসিড বা ফরমেটকে সিলভার নাইটেট দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ধ্সর বর্ণের ধাতব রূপোর অধ্যক্ষেপ পড়ে।

ব্যবহার: (1) চামড়া শিম্পে চুন অপসারক হিসেবে, (2) কোহলের সন্ধান বিক্রিয়ার ঈষ্টের উদ্দীপক হিসেবে, (3) রাবার শিপ্পে রাবার ল্যাটেক্সকে জ্মানোর জন্য, (4) অক্জালিক অ্যাসিড ও সোডিয়াম ফরমেট প্রস্তৃতির জন্য ফর্রামক অ্যাসিড ব্যবহৃত হয়।

করমিক অ্যাসিডের গঠন : (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণ্রিক গুরুছ নির্ণরে জানা যায় যে, ফরমিক অ্যাসিডের আণবিক সক্ষেত CH2O2। (2) কার্বনের ষোজ্যতা চার, হাইড্রোজেনের এক এবং অক্সিজেনের দুই ধরলে ফরমিক অ্যাসিডের গঠন দ প্রকার হতে পারে। যেমন.

(3) ফরমিক আাসিডে অবস্থিত দুটি হাইড্রোজেন পরমাণুর মধ্যে কেবলমাত্র একটি হাইড্রোজেনকে ধাতু দিয়ে প্রতিস্থাপিত কর। যায়। অতএব ফরমিক আাসিডে **দুটি** হাইড্রোজেন একই ভাবে সংযুক্ত নয়। আবার ফর্মিক আর্গিডের সঙ্গে সোডিয়ামের বিক্রিরার সোডিয়াম ফরমেট ও হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়। অতএব ফরমিক অ্যাসিডে হাইড্রন্থিল মূলক বর্তমান। সূতরাং ফরমিক অ্যাসিডের গঠন হবে (1)-এর মত। অর্থাৎ HO·CHO। ফরমিক অ্যাসিডে কার্বন্ধিল মূলক আছে। আবার অনাভাবে দেখলে দেখা বাবে বে, এতে আলডিহাইড মূলকও আছে। আর এই আলডিহাইড মূলক থাকার জন্য ফরমিক অ্যাসিড বিজারকের মত কাজ করে। বেমন ফেলিং দ্রবণ, টলেন বিকারককে ফর্মিক আসিড বিজ্ঞারিত করতে পারে।

অ্যাসিটিক অ্যাসিড, ইথানোয়িক অ্যাসিড

(Acetic Acid, Ethanoic Acid) CH₈·COOH

জৈব আসিডগুলির মধ্যে অ্যাসিটক আসিড ভিনিগার বা সির্কা (Vinegar) নামে আমাদের কাছে অতি প্রাচীনকাল থেকে পরিচিত। ভিনিগারের ল্যাটিন নাম আাসিটাম (Acetum), যার থেকে এর নামকরণ করা হয়েছে।

প্রস্তুতিঃ ফ্যাটি অ্যাসিডের সাধারণ প্রস্তুত পদ্ধতি দিয়ে এই অ্যাসিডকে প্রস্তুত করা যার। যেমন ইথাইল কোহল বা আ্যাসিট্যালডিহাইডকে জারণ করে অথবা মিথাইল সারানাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করে।

শিক্ষোৎপাদন পদ্ধতি : (1) কাঠের অন্তর্ধুম পাতনে প্রাপ্ত পাইরোলিগনিরাস (Pyroligneous) অ্যাসিডে প্রার 10% অ্যাসিটক অ্যাসিড থাকে। এছাড়া পাইরোলিগনিরাস অ্যাসিডে মিথানল (2-4%) অ্যাসিটোন (0.5%) মুক্ত কার্বন ও প্রচুর জল থাকে।

পাইরোলগনিয়াস অ্যাসিডকে তামার পারে নিয়ে উত্তপ্ত করলে যে বাৎপ পাওয়া বায় তাতে অ্যাসিটোন, মিথানল ও অ্যাসিটিক অ্যাসিডের বাৎপর সঙ্গে জলীয় বাৎপও থাকে। এই বাৎপকে গরম চুনজলের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত করলে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের বাৎপ ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট হিসেবে চুনজলে আটকে থাকে। অ্যাসিটোন ও মিথানলের বাৎপ চুনজল থেকে বার হয়ে বায়। ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেটকে পরিস্তাবণ করে আলাদ। করে শুকিয়ে নিয়ে অগ্নিদম্ব করে টার জাতীয় পদার্থকে পুড়িয়ে ফেলা হয়। অতঃপর ক্যালসিয়াম আ্যাসিটেটকে সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে পাতিত করলে লঘু অ্যাসিটিক অ্যাসিড পাওয়া বায়। এই লঘু অ্যাসিড থেকে গ্লেসয়াল (Glacial) অ্যাসিটক অ্যাসিড (100% অ্যাসিড) প্রস্তুত করতে হলে, লঘু অ্যাসিটক আ্যাসিডকে কণ্টিক সোডা দিয়ে প্রশমিত করে দ্রবণকে ঘনীভূত করলে সোদক সোডিয়াম অ্যাসিডটের (CH3COONa·3H2O) কেলাস পাওয়া বায়। এই সোদক কেলাসকে উত্তপ্ত করে অনাদ্র সোডিয়াম অ্যাসিটেটের পরিবত করা হয়। বাকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে পাতিত করলে বিশঙ্ক গ্রেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিড পাওয়া বায়।

(2) ক্রেড সির্কা পদ্ধতি (Quick vinegar process): লঘু ইথানল দ্রবণকে মাইকোডার্মা জ্যাসেটি (Mycoderma aceti) নামে এক প্রকার জীবাণুর সাহায্যে অক্সিজেন দিয়ে জারিত করে ভিনিগার (Vinegar) বা সির্কা নামে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের লঘু জলীয় দ্রবণ প্রস্তুত করা হয়।

 $CH_3 \cdot CH_2OH + O_3$ শাইকোডার্মা জ্ঞানেট $CH_3COOH + H_2O$

একটি কাঠের পিপের মধ্যে দুটি সচ্ছিদ্র পাটাতন আটকানো থাকে। এই দুই পাটাতনের মধ্যবর্তী অংশে পুরানো ভিনিগার দিয়ে ভেজানো বীচ কাঠের (Beech wood) চোকলা রাখা হয়। এই পুরানো ভিনিগারে মাইকোডার্মা আ্যাসেটি বর্তমান। কাঠের পিপের মুখটি ঢাকনা দিয়ে আটকানো থাকে। এই ঢাকনার একটি গর্ভ থাকে।

ঢাকনার ঐ গর্ড দিয়ে ইথানলের লঘু জলীয় দূবণ ঢালা হয়। ইথানল কাঠের চোকলার (যাতে মাইকোডার্ম। আনসেটি নামে জীবাণু আছে) সংস্পর্শে বাতাসের জান্ধিজন দ্বারা জারিত হয়ে অ্যাসিটিক অ্যাসিড উৎপদ্ম হয়। এই অ্যাসিডকে পিপের তলার অবস্থিত নলের সাহায়ে বার করে নেওরা হয়। এই আংশিক জারিত কোহলকে বার বার ঐ কাঠের চোকলার উপর ঢালা হয়। এতে প্রায় 6-7% অ্যাসিটিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। একে সির্কা বা ভিনিগার বলে। এই পদ্ধতি আগে খুবই প্রচলিত ছিল ১



f53 45

3. সাংশ্লেষিক পদ্ধতি ঃ আাসিটিলন থেকে প্রাপ্ত আাসিটালভিহাইডকে বাতাস দিয়ে সহজে জারিত কবে আাসিটিক আাসিড প্রস্তুত করা হয়। মার্রিকউরিক সালফেটের উপস্থিতিতে লঘু সালফিউরিক আাসিডেব মধা দিয়ে আাসিটিলিন গ্যাস পরিচালিত করলে আাসিট্যালভিহাইড পাওয়া যায়। এই আাসিট্যালভিহাইডকে 60°C-এ ম্যাঙ্গানীজ আাসিটেটেব উপস্থিতিতে বাতাসের অক্সিজেন দিয়ে জাড়িত করে বেশিয় ভাগ আাসিটিক আাসিড আজকাল প্রস্তুত করা হয়।

ভৌত ধর্ম ঃ আ্যাসিটক আ্যাসিড ঝাঝালো গন্ধযুক বর্ণহান তরল। জল, কোহল ও ইথারের সঙ্গে যে কোন অনুপাতে দ্রবণীয়। গলনাক 16.5°C এবং ক্ষুটনাক 118°C। অনার্দ্র অ্যাসিটক আ্যাসিড ঠাগুায় কঠিনাকার লাভ করলে সাদা বরফের মত দেখতে হর বলে অনার্দ্র অ্যাসিটক অ্যাসিডকে গ্রেসিয়াল আ্যাসিটক (Glacial acetic) অ্যাসিড বলে। জলে দ্রবীভূত হলে অ্যাসিটক আ্যাসিডের আয়তন হ্রাস পার। জারক দ্রবাতে অ্যাসিটিক অ্যাসিডের কিছু হয় না বলে জারণকালে অ্যাসিটিক অ্যাসিড দ্রবণ হিসেবে ব্যবহৃত হর (CrO_k/CH₃COOH)।

বাসায়নিক পর্ম ঃ ফরমিক অ্যাসিড ব্যতীত অন্যান্য ফ্যাটি অ্যাসিডের মধ্যে অ্যাসিটিক আসিডেই সর্বাপেক্ষা শান্তশালী। ফরমিক অ্যাসিডের মত অ্যাসিটিক আসিড ফেলিং দ্রবণ বা সিজভার নাইট্রেট দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করতে পারে না। অ্যাসিটিক আসিডের অন্যান্য রাসায়নিক ধর্ম ফ্যাটি অ্যাসিডের সাধারণ ধর্মের মত।

সনাক্তকরণ ঃ (1) আ্যাসিটিক অ্যাসিডের প্রশামত দ্রবণে ফেরিক ক্লোরাইড দ্রবণ থোগ করলে দ্রবণের বর্ণ লাল হয়। (2) ইথানল ও বন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যাসিটিক অ্যাসিডে উত্তপ্ত করলে ইথাইল অ্যাসিটের গন্ধ বার হয়। (3) অ্যাসিটিক অ্যাসিডের প্রশামত দ্রবণকে বিশুদ্ধ করে আর্সেনাস অক্সাইডের সঙ্গে মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে বিশ্রী গন্ধযুক্ত ক্যাকোডাইল অক্সাইড (Cacodyl oxide) উৎপন্ধ হয়।

 $4CH_sCOONa + As_2O_s \rightarrow 2Na_2CO_s + (CH)_2As\cdot O\cdot As(CH_s)_2 + 2CO_s$

ব্যবহার ঃ (I) অ্যাসিটিক অ্যাসিড দ্রাবক হিসেবে (2) ইথাইল অ্যাসিটেট, স্নোডিয়াম অ্যাসিটেট, সেলুলোজ অ্যাসিটেট, আ্যাসিটেন, ক্লোরো অ্যাসিটিক অ্যাসিড, শ্বেত সীসা (White lead) ইত্যাদি প্রস্থৃতিতে বাধহত হয়।

গঠনঃ (1) মারিক বিশ্লেষণ ও আণ্ডিক গুরুছ নির্ণয়ে জানা যায় যে, অ্যাসিটিক আ্যাসিডের আণ্ডিক সংক্তে $C_2H_4O_2$: (2) আ্যাসিটিক আ্যাসিড নীল লিটমাসকে লাল করতে, বাই-কার্বনেট থেকে কার্বন ডাই-গুরুইড বার করতে এবং ধাতব সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হাইড্রোজেন মুক্ত করতে পারে: অত এব আ্যাসিটিক আ্যাসিড আ্যাসিড শ্রেণীর যৌগ এবং এর তুল্যাব্দ ভার 60। সূতরাং আ্যাসিটিক আ্যাসিড এক-ক্ষারীয় আ্যাসিড। (3) ক্লোরিন অ্যাসিটিক আ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া করে একটি একটি করে তিনটি হাইড্রোজেন পরমাণু প্রতিন্থাপিত করে ট্রাই-ক্লোরে। আ্যাসিটিক আ্যাসিড $C_2Cl_4HO_2$ উৎপল্ল করে। সূতরাং অ্যাসিটিক আ্যাসিডের বিটি হাইড্রোজেনের মধ্যে কেবল মার একটি হাইড্রোজেন ধাতু দিয়ে প্রতিন্থাপনযোগ্য অর্থাৎ আদ্লিক। এবং অপর তিনটি হাইড্রোজেন একটি কার্বন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত। কারণ মিথাইল ক্রোরাইডের সঙ্গে পট্যাশিয়াম সায়ানাইডের বিক্রিয়ায় উৎপল্ল মিথাইল সায়ানাইডকে আ্রি বিশ্লেষণ করলে আ্যাসিটিক আ্যাসিড পাওয়া য়ায়। আর এই আর্দ্র বিশ্লেষণে

$$CH_8CI \xrightarrow{KCN} CH_8CN \xrightarrow{H_9O} CH_8 \cdot COOH$$

সারানাইড মূলকটি কেবলমাত্র কার্বন্ধিল মূলকে পরিণত হয় এবং মিথাইল মূলকটি অবিকৃত থাকে। অতএব অ্যাসিটিক অ্যাসিডে একটি মিথাইল মূলক আছে।

(4) অ্যাসিটিক অ্যাসিডের সাথে ফসফরাস পেণ্টা-ক্লোরাইডের বিক্লিয়ায় অ্যাসিটাইক্ল ক্লোরাইড, হাইড্রোব্রেন ক্লোরাইড ও ফসফরাস অক্লিকোরাইড উৎপূল হয়। অতএক

অ্যাসিটিক অ্যাসিডের বিক্রিয়া

অ্যাসিটিক অ্যাসিডে হাইড্রোক্সিল মূলক আছে। (5) কার্বনের বোজ্যতা চার, হাইড্রো-জ্বেনের এক এবং অক্সিজেনের দুই ধরলে এবং উপরে বাঁণত বৃদ্ধি অনুযায়ী অ্যাসিটিক অ্যাসিডের গঠন হবে—

প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড, প্রোপানোয়িক অ্যাসিড (Propionic Acid, Propanoic Acid) CH_a·COOH

নরম্যাল প্রোপাইল কোহলকে ডাই-ক্রোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করে প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড প্রস্তুত কর। হয় ।

এছাড়া ইথাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে পটাশিয়াম সায়ানাইডের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন ইথাইল সায়ানাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড পাওয়া বায়।

$$CH_{\mathfrak{s}}\text{-}CH_{\mathfrak{s}}CI \xrightarrow{KCN} CH_{\mathfrak{v}}\text{-}CH_{\mathfrak{s}}CN \xrightarrow{H_{\mathfrak{s}}O} CH_{\mathfrak{s}}\text{-}CH_{\mathfrak{s}}\text{-}COOH$$

নিকেল কার্বনিলের উপস্থিতিতে 90°—150°C-এ অধিক চাপে ইথিলিন কার্বন মনোক্সাইড ও হাইড্রোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে প্রোপিয়োন্যালডিহাইড পাওয়া ষায়, ষাকে জারিত করলে প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

প্রোপিরোনিক অ্যাসিড বর্ণহীন তরল। জল, কোহল ও ইথারে দ্রাব্য। গলনাক্ষ – 22°C এবং ক্ষুটনাক্ষ 141°C। এটির একটা ঝাঝালো গন্ধ আছে। ফ্যাটি অ্যাসিডের সকল সাধারণ ধর্ম এই আ্যাসিডটি দের। প্রোপিরোনিক অ্যাসিড অ্যাসিটেক অ্যাসিডের চেরে মৃদূতর। ক্লোরন অথবা রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার প্রোপিরোনিক আ্যাসিডের ১ হাইড্রোজেন একটি একটি করে হ্যালোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়ে ১ হ্যালো [CH₈·CX₂·COOH] এবং ১১ ডাই-হ্যালো [CH₈·CX₂·COOH] প্রোপরোনিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়। প্রোপরোনিক অ্যাসিডের ইথাইল ও আ্যামাইল একটার নানান কাজে লাগে।

n-বিউটিরিক অ্যাসিড, বিউটানোগ্নিক অ্যাসিড (n-Butyric Acid, Butanoic Acid) CH_a·CH_a·COOH

বিউটিরিক অ্যাসিড মাধনে গ্লিসারাইল এক্টার হিসেবে আছে। আমাদের ঘামে এবং নক মাধনে n-বিউটিরিক অ্যাসিডের অন্তিম মেলে। n-বিউটানলকে জারিড

করে n-বিউটিরিক আর্গিডের শিশ্পোৎপাদন করা হয়। ব্যাসিলাস বিউটিরিকাস (Bacillus Butyricus) নামে এক প্রকার ক্রীবাপুর সাহাযো শ্বেতসার (Starch) বা শর্করার সর্কান বিক্রিয়ায় বিউটিরিক অ্যাসিড উৎপদ্ম করা যায়। টক দুধ (নন্ট) বা নন্ট পনিরে এই ব্যাসিলাস বিউটিরিক স্বার্থিয়া যায়। 35°—40°C-এ প্রকোজের জলীয় দ্রুংণে টক দুধ বা নন্ট পনির যোগ করলে সন্ধান বিক্রিয়ায় প্রকোজ ল্যাকটিক আ্যাসিডে পবিপত হয়। এই ল্যাকটিক অ্যাসিড পরে বিউটিরিক অ্যাসিডে পরিপত হয়।

 $C_6H_{12}O_6 \rightarrow 2C_3H_6O_3 \rightarrow CH_8 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH + 2CO_2 + 2H_9$ শুকোজ লাক্টিক আসম

অ্যাসিডের গাঢ়ত্ব অধিক হলে জীবাণুগুলি নিশ্চিয় হয়ে পড়ে বলে, সন্ধান বিক্লিয়া চলা কালে কালসিয়াম কার্বনেট মিশিয়ে অ্যাসিডকে প্রশমিত করা হয়। এতে বিউটিরিক আাসিড ক্যালসিয়াম লবণে পরিণত হয়। যা গরম অবস্থায় অধ্যক্ষিপ্ত হয়। এই ক্যালসিয়াম লবণকে পরিমিত সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে পাতিত করলে বিশুদ্ধ বিউটিরিক আ্যাসিড পাওয়া বায়।

n-বিউটিরিক আর্গিড অবস্থিকর গ্রহ্ম, আঠালো (Viscous) তরল। গলনাব্দ -4.7° C এবং স্ফুটনাব্দ 162° C । জল, কোহল ও ইথারে যে কোন অনুপাতে দ্রবণীয় । নন্ট মাথনের গন্ধ এই অ্যাসিডের জনাই হয় । ফ্যাটি আ্যাসিডের সকল সাধারণ বিক্রিয়াগুলি এই n-বিউটিরিক অ্যাসিড দেখায় । চামড়াগিশেপ চুন অপসারণের কাজে এই অ্যাসিড বাবহার করা হয় । এই অ্যাসিডের সেলুলোজ একটার বানিশে এবং ইথাইল একটার খাণ্যকে সুগন্ধি করার জন্য থাবহাত হয় ।

আইনোধিউটিরিক অ্যাসিড, 2-মিথাইল প্রোপানোয়িক অ্যাসিড (Isobutyric Acid, 2-Methyl Propanoic Acid)

(CH₈)₂·CH·COOH

এই অ্যাসিডটি মুক্ত অবস্থায় শিমে এবং ইথাইল এস্টার হিসেবে তুলোর বীচির তেলে বর্তমান। ডাই-ক্লোমেট ও সালফিউর্ন্নিক অ্যাসিড দিয়ে আইসোবিউটাইল কোহলকে জারণ করে আইসোবিউটিরিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা হয়।

$$(CH_s)_s \cdot CH \cdot CH_sOH \xrightarrow{[O]} (CH_s)_s \cdot CH \cdot CO_sH$$

এছাড়া আইসোপ্রোপাইল সায়ানাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণে এই অ্যাসিড প্রস্তুত কর। বায়।

$$(CH_3)_{\circ}CH OH \longrightarrow (CH_3)_{\circ}CH \cdot I \longrightarrow (CH_3)_{\circ} \cdot CH CN \longrightarrow (CH_3)_{\circ} \cdot CH CO_{\circ}H$$

আইসোবিউটিরিক অ্যাসিড বর্ণহীন তেলের মত তরল। গলনাক্ষ – 47°C এবং দফুটনাক্ষ 154°C। এই অ্যাসিডের ক্যালসিয়াম লবণ জলে গব্য অবস্থায় বেশি দ্রাব্য। এই অ্যাসিডকে সহজে জারিত করে অ্যাসিটোন বা অ্যাসিটিক অ্যাসিড বা কার্বনিক অ্যাসিডে পরিণত করা বায়।

ভ্যালেরিক অ্যাসিড (Valerie Acid) CaH10O2

এই অ্যাসিডের চারটি সমাশ্রবী আছে। ষেমন—

n-ভালেরিক আসিড, পেণ্টানোয়িক আসিড $CH_3 \cap H_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot COOH$ (গলনাক্ষ $-34 \cdot 5^\circ C$, স্ফুটনাক্ষ $187^\circ C$), আইসোড্যালেরিক আসিড, 3-মিথাইল বিউটান্ 1 ওয়িক আসিড $(CH_3)_2 \cdot CH_3 \cdot CH_4 \cdot COOH$ (গলনাক্ষ $-51^\circ C$, স্ফুটনাক্ষ $175^\circ C$) ।

সঞ্জিয় ভ্যালেরিক অ্যাসিড (Active Val·ric Acid), ইথাইল মিধাইল অ্যাসিটিক আ্যাসিড $\mathrm{CH_3\text{-}CH_2\text{-}CH(CH_3)\text{-}COOH}$ (ম্ফুটনাৰ্ক 175°C) !

ট্টাইমিথাইল আাসিটিক আাসিড পিডালিক আাসিড (CH,), ·C·COOH (গলনাক 35·5°C, ম্ফুটনাক 164°C)।

উচ্চতর ফ্যাটি অ্যাসিড (Higher Fatty Acid)

উচতর ফাটি আাসিড উল্লিজ্জ তেল বা চর্বিতে গ্লিসাবাইড একটার হিসেবে বর্তমান। এহাড়া মোমে এন্টার হিসেবে আরো উচ্চতর ফাটি আাসিড বর্তমান। প্রকৃতিতে প্রাপ্ত উচ্চতর ফাটি আাসিডগুলি সরল শৃংখল থৌগ এবং এই আাসিড-গুলিতে সাধারণত জ্যেড় সংখ্যায় পরমাণু থাকে।

ক্যাপরোগ্নিক আ্যাসিড (Caproic acid) C_5H_1 , CO_9H , ক্যাপরাইলিক আ্যাসিড (Capric acid) C_7H_{15} ·COOH, ক্যাপরিক আ্যাসিড (Capric acid) C_9H_{19} ·COOH, ছাগলের দুধস্নাত মাখনে গ্লিসারাইল এন্টার হিসেবে আছে।

লউরিক অ্যাসিড (Lauric acid) $C_{11}H_{23}$ ·COOH, মাইরিস্টিক অ্যাসিড (Myristic acid) $C_{12}H_{34}$ ·COOH, উত্তিক্ষ তেলে গ্লিসারাইড এন্টার ছিসেবে

আছে। পামিটিক আাসিড (Palmitic acid) $C_{15}H_{31}$ ·COOH এবং শিষ্টারিক আাসিড (Stearic acid) $C_{17}H_{35}$ ·COOH,, বেশির ভাগ উত্তিজ্জ তেল এবং চর্বিতে গ্রিসারাইড এগ্টার হিসেবে বর্তমান।

প্রশাবলী

- 1. ফ্যাটি অ্যাসিড কাকে বলে? কার্বব্রিল মূলকের পরীক্ষা কি?
- 2. নামকরণ কর : (i) CH₃·CH₃·CH₃·CH₃COOH (ii) (CH₃)₃CHCOOH CH₃
 - (iii) (CH₃)₃C·COOH (iv) CH₃·CH₂·CH·CO₂H.
- কার্বক্সিন ম্লকের অমতা ব্যাখ্যা কর। অ্যাসিডের তীরতা অনুসারে বৌগগুলিকে
 সাজাও: (i) CH₃·COOH (ii) HCO₂H (iii) CH₃·CH₂·
 COOH (iv) CICH₂COOH (v) CCI₃·COOH
 (vi) CHCI₂·COOH.
- 4. রসায়নাগারে ফরমিক অ্যাসিড কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? অনার্দ্র ফরমিক অ্যাসিড কি উপায়ে করা হয় ? কি কাজে এই অ্যাসিড ব্যবহৃত হয় ? কিভাবে এই অ্যাসিডকে সনাক্ত করা হয় ?
- 5. টিকা লিখ: (i) দ্ৰত সিৰ্কা পদ্ধতি (ii) ক্যাকোডাইল অক্সাইড।
- সংশ্লেষণ কর: (i) আইসোবিউটিরিক অ্যাসিড (ii) n-বিউটিরিক অ্যাসিড
 (iii) প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড।
- কি শর্ডে নিম্নলিখিত বিভিয়কগুলি অ্যাসিটিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিয়া করবে ?
 (i) ⊾C₂ H₃OH (ii) PCl₃ (iii) NaOH/CaO (iv) Ca(OH)₂
- ৪. আ্যাসিটিক আ্যাসিড থেকে কিভাবে নিম্নলিখিত বৌগগুলি প্রমুত করা যায় ?
 (i) CH₃COCl (ii) CH₄ (iii) CH₃COCH₃ (iv) CH₃·CH₃
 (v) CCl₃·COOH (vi) (CH₃CO)₂O (vii) CH₃CONH₂
 (viii) CH₃CN (ix) CH₃CHO.
- 9. টলেনের বিকারক এবং ফেলিং দ্রবণকে ফরমিক অ্যাসিড বিজ্ঞারিত করতে পারে কিন্তু অ্যাসিটিক অ্যাসিড পারে না—কেন?

10. বিক্রিয়াটি সম্পূর্ণ কর--

(i)
$$CH_s \cdot OH \xrightarrow{Br_g/P} ($$
 লাল $)$ KCN আর্জবিরেবণ $CH_s \cdot OH \xrightarrow{Br_g/P} ($ লাল $)$ $CH_s \cdot OH \xrightarrow{Br_g/P} ($

(ii)
$$CH_3 \cdot CH_2COOH \xrightarrow{C_2H_5OH/H_2SO_4} A \xrightarrow{Na/EtOH} B.$$

(iii)
$$CH_8COOH \longrightarrow A \xrightarrow{CH_3COONa} B$$
.

(iv)
$$A \xrightarrow{NH_8} B \xrightarrow{\Delta} C \xrightarrow{P_2O_5} CH_8 \cdot CN$$
.

ফ্যাটি অ্যাসিডের জ্বাতকসমূহ Derivatives of Fatty Acids

ফ্যাটি অ্যাসিড (R·COOH) থেকে সাধারণত দু ধরনের জাতক পাওরা বেতে পারে। বেমন কার্বাক্সন মূলকের হাইড্রাক্সল অংশ অন্য কোন মূলক বা পরমাণু দিরে প্রতিস্থাপিত করে একাধিক জাতক হতে পারে। উদাহরণ হলো R·COCI (অ্যাসিড ক্লোরাইড), R·CO·O·OCR' (অ্যাসিড আানহাইড্রাইড), RCONH2 (অ্যাসিড আামাইড) এবং RCO2R' (এগ্টার)।

আবার ফ্যাটি অ্যাসিডের আলকাইল মূলকের এক বা একাধিক হাইড্রোজেন অন্য কোন মূলক বা প্রমাণু দিয়ে প্রতিন্থাপিত করে আর এক ধরনের জাতক হতে পারে। R·CHX·COOH বা R·CHX·CH₂COOH যেখানে X = Cl, Br, NH₂, OH, CN ইত্যাদি হতে পারে। এই অধ্যায়ে প্রথম ধরনের জাতক এবং দ্বিতীর ধরনের জ্বাতকের মধ্যে কেবল মাত্র হ্যালোজেন জ্বাতক সম্বন্ধে আলোচনা থাকবে।

অ্যাসিড বা অ্যাসাইল ক্লোরাইড সমূহ (Acid or Acyl Chlorides) R.COCI

কার্বন্সিল মূলকের হাইড্রন্সিল অংশটি ক্লোরিন দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে যে যৌগ

পাওরা যার তাকে অ্যাসিড বা অ্যাসাইল ক্লোরাইড RCOCl বলে। R·C— মৃলকটিকে অ্যাসাইল মূলক বলে।

লামকরণঃ সাধারণ প্রধায় এই শ্রেণীর যৌগের নামকরণে ফ্যাটি অ্যাসিডের নামের শেষ অংশে 'ইক' (ic) 'আইল' (yl) দ্বার। পরিবর্তন করে ক্লোরাইড যোগ করা হয়।

CH₃·COOH

আাসিটিক আাদিড

CH₃·CH₂·COOH

প্রোপিয়োনিক আাসিড

CH₃·CH₂·COCI
প্রোপিয়োনিক আসিড

IUPAC পদ্ধতিতে এই শ্রেণীর বেণিয়র নামকরণে ফ্যাটি অ্যাসিডের IUPAC নামের [অ্যালকানোইক (Alkanoic)] শেষ অংশ 'ইক' (ic) 'আইল' (yl) শ্বারা পরিবর্তন করে ক্লোরাইড বোগ করা হর ।

CH₃COCI
ইথানোরিক আসিড

CH₃·CH₂·COCI

থোগানোরিক আসিড

cল্লান্ত প্রাপ্ত প্রাপ্তাইল কোরাইড

cল্লানারিক আসিড

প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ: (1) কার্বন্সিল যৌগকে ফসফরাস ট্রাই-ক্লোরাইড বা পেণ্টা-ক্লোরাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করে আসোইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করা হয়।

 $3R \cdot COOH + PCl_3 \rightarrow 3R \cdot COCl + H_3PO_3$ $R \cdot COOH + PCl_5 \rightarrow R \cdot COCl + POCl_4 + HCl_5$

কার্বাক্সল যোগকে থারোনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলেও অ্যাসাইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করা যায়।

 $R \cdot COOH + SOCl_2 \rightarrow RCOCI + SO_2 + HCI$

2. ফ্যাটি অগ্রসিডের লবণকে ফসফরাস ট্রাই-ক্লোরাইড বা ফসফোরাইল ক্লোরাইড বা সালফুরাইল ক্লোরাইডের $(SO_{\phi}Cl_{\phi})$ সঙ্গে পাতিত করলে অ্যাসিড ক্লোরাইড পাওয়া বার ।

 $3R \cdot COONa + PCI_8 \rightarrow 3R COCI + Na_8 PO_8$ $2R \cdot COONa + POCI_8 \rightarrow 2R COCI + NaCI + NaPO_8$ $(R \cdot COO)_2 Ca + SO_8 CI \rightarrow 2R COCI + CaSO_4$

আ্যাসিড ক্লোরাইডের শিপেণাৎপাদনে ফ্যাটি আ্যাসিডের লবন ব্যবহার করা হয়, কারণ লবনগুলি অ্যাসিডেব থেকে দামে সস্তা।

অ্যাসিড ক্লোরাইডের নিয়তর সদসাগুলি ঝাঝালো গদ্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। উচ্চতর সদসাগুলি বর্ণহীন কঠিন পদার্থ।

সাধারণ বিক্রিয়াসমূহ: (1) অ্যাসাইল ক্লোরাইড সহজেই আর্র বিশ্লেষিত হয়। এবং নিমুত্র সদস্যগুলি প্রবলভাবে জলের সঙ্গে বিক্রিয়া করে।

R.COCI+H,O→RCOOH+HCI

2. বে সব যোগে সন্ধির (active) হাইড্রোজ্বেন আছে তাদের সঙ্গে অ্যাসাইল ক্লোরাইড সহজেই বিক্রিয়া করে । বেমন আসোইল ক্লোরাইড কোহল, আমোনিয়া, প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক আমিন, ইত্যাদির সঙ্গে বিক্রিয়া করে বথাক্রমে এক্টার, অ্যামাইড ও প্রতিস্থাপিত অ্যামাইড বোগ উৎপল্ল করে ।

RCOCI + R'OH→RCOOR' + HCI
RCOCI + 2NH₈→RCONH₂ + NH₄CI
RCOCI + R'NH₂→R·CONHR' + HCI
প্রতিশ্বাপিত আামাইড

3. অ্যাসিড ক্লোরাইডকে অনুঘটকীয় ভাবে (Catalytically) বিজ্ঞারিত করলে প্রথমে অ্যালডিহাইড এবং পরে উৎপন্ন অ্যালডিহাইড বিজ্ঞারিত হয়ে প্রাথমিক কোহলে পরিণত হয় । [রোসেনমুগু বিজ্ঞারণ (Rosenmund reduction)]

$$R \cdot COCI \xrightarrow{H_2/Pd} R \cdot CHO \xrightarrow{H_2/Pd} RCH_2OH$$

4. ফ্যাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম লবণের সঙ্গে অ্যাসিড ক্লোরাইড বিক্লিয়া করে আর্নিড আনহাইড্রাইড উৎপন্ন করে।

RCOCI + NaOOC·R'→R·CO·O·OCR' + NaCI

 আর্গিড ক্লোরাইড গ্রিগনার্ড বিকারকের সঙ্গে বিক্লিয়ায় কিটোন উৎপক্ষ করে।

$R \cdot COCI + R'MgI \rightarrow R \cdot COR' + IMgCI$

অনার্দ্র আলুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে আর্গিড ক্লোরাইড বেনজিনের
সঙ্গে বিক্লিয়ায় (ফ্রিডাল ক্লাফ্ট্র) অ্যারোয়্যাটিক কিটোন উৎপল্ল করে ।

$$C_{\sigma}H_{\sigma} + RCOCI \xrightarrow{AICI_3} C_{\sigma}H_{\sigma} \cdot COR + HCI$$

क्त्रमारेन क्लातारेड, मिथारनात्रारेन क्लातारेड

(Formyl Chloride, Methanoyl Chloride), HCOCl

আর্নিড ক্লোরাইড শ্রেণীর প্রথম সদসা। সাধারণ তাপমান্নার এর অন্তিম্ব জ্ঞানা না থাকলেও অত্যক্ত কম তাপমান্নার (-80°C) এর অন্তিম্ব আছে। হাইড্রোজেন ক্লোরাইড গ্যাস ও কার্বন মনোক্সাইডের মিশ্রণ ফরমাইল ক্লোরাইডের মত আচরণ করে। (গ্যাটারম্যান অ্যালডিহাইড সংশ্লেষণ)

HCl + CO → HCOCl

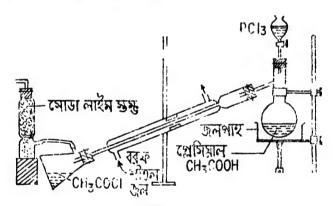
অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড, ইথানোয়াইল ক্লোরাইড

(Acetyl Chloride, Ethanoyl Chloride), CH₈COCl

জ্যাসাইল ক্লোরাইড শ্রেণীর মধ্যে সর্বাপেক্ষ। প্রয়োজনীয় যৌগ হলো জ্যাসিটাইল ক্লোরাইড। প্রেসিয়াল জ্যাসিটিক জ্যাসিডের উপর ফসফরাস পেণ্টা-ক্লোরাইড বা ষ্টাই-ক্লোরাইড অথবা থায়োনিল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করা বায়। এছাড়া অন্যান্য সাধারণ পদ্ধতি দিয়েও অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করা বায়।

$$3CH_3COOH + PCI_3 \rightarrow 3CH_8 \cdot COCI + H_3PO_3$$
 $CH_8COOH + PCI_5 \rightarrow CH_3COCI + POCI_3 + HCI$
 $CH_8 \cdot COOH + SOCI_2 \rightarrow CH_3COCI + SO_2 + HCI$

বুসায়নাগারে প্রস্তৈ প্রণালীঃ একটি পার্গনলযুক্ত গোলতল ফ্লাঙ্কে প্রেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিড নেওয়। হয়। ফ্লাঙ্কের মুখে কর্কের সাহায্যে বিন্দুপাতী ফানেল যুক্ত থাকে, যাতে ফসফরাস ট্রাই-ক্লোরাইড নেওয়। হয়। ফ্লাঙ্কাটিকে জলগাহের উপর রাখা হয় এবং পার্থনলটির সঙ্গে লিবিগ শীতকটির সঙ্গে পার্থনলটির লাহাকে এবং এই পার্থনলটি রাবার নলের সাহায্যে সোডালাইম ভতি স্তন্তের সঙ্গে যুক্ত থাকে।



Ба 46

শীতল অবস্থায় গ্লেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিডের মধ্যে বিন্দুপাতী ফানেল থেকে ফসফরাস ট্রাই-ক্লোরাইড যোগ করা হয় এবং যোগ করা শেষ হলে ফ্লাক্সটিকে 30-40°C-এ উত্তপ্ত করে হাইড্রোক্লোরিক বাষ্পকে তাড়ানো হয়, যা সোডালাইম স্তম্ভে শোষিত হয়। এরপর জলগাহের তাপমান্তায় বাড়িয়ে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডকে পাতিত করে গ্রাহক পাতে সন্ধিত করা হয়। সোডালাইম স্তম্ভ বাতাসের জলীয় বাষ্পকে এই যম্মের মধ্যে প্রবেশ করতে দেয় না। কারণ জলীয় বাষ্প সহজেই অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডকে আর্দ্র বিক্লোষিত করে দেয়। উৎপন্ন অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডকে প্রনঃ পাত্রন করে বিশ্বন্ধ করা হয়।

ভৌত ধর্ম ঃ আগিসটাইল কোরাইড বর্ণহীন, ঝাঝালো গন্ধযুক্ত ধ্মারমান (fuming) তরল। ক্ষুটনাক্ত 55°C। ইথারে দ্রাবা।

বিক্রিয়াসমূহ: (1) অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড সহজেই জলের সঙ্গে বিক্রিয়ার আর্দ্র বিশ্লোবিত হয়ে অ্যাসিটক অ্যাসিড ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

2. আর্সিটাইল ক্লোরাইড কোহলের সঙ্গে বিক্রিরার এন্টার ও হাইড্রোক্লোরিক আর্সিড উৎপন্ন করে।

3. আ্যাসিটাইল ক্লোরাইড অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যামাইড ও আ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড উৎপন্ন করে।

4. অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক অ্যামিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার প্রতিস্থাপিত আমাইড ধথাক্রমে মনো-অ্যালকাইল ও ডাই-অ্যালকাইল আ্যাসিট্যামাইড উৎপন্ন করে।

 আর্গিনটাইল ক্লোরাইড কার্বক্সিলিক আর্গিনডের সোডিয়ায় লবণের সঙ্গের বিক্রিয়ায় আনহাইভাইড উৎপক্ষ করে।

6. পুরালাডিয়ানের উপস্থিতিতে অয়িসটাইল ক্লোরাইডকে হাইড্রোজেন দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে প্রথমে আর্মিসটালিডিহাইড পাওয়া বায়। পরে CH₃·CHO পুনরায় বিজ্ঞারিত হয়ে ইথানলে পরিণত হয়।

ব্যাসিটাইল ক্লোরাইড পটাশিয়াম সায়ানাইডের সঙ্গে বিক্লিয়। করে
আাসিটাইল সায়ানাইড উৎপল্ল করে। এই আাসিটাইল সায়ানাইডকে আর্র বিশ্লেষিত
করলে পাইর্ভিক ঝ্যাসিড পাওয়া বায়।

$$CH_3 \cdot COCI + RCN \longrightarrow CH_3 \cdot COCN + H_2 \cdot O$$
 $CH_3 \cdot COCN \xrightarrow{H_2O} CH_3 \cdot CO \cdot COOH + NH_3$

আ্যাসিটাইলেশান (Acetylation)ঃ যে প্রক্রিয়ায় কোন জৈব যোগে অবস্থিত সক্রিয় (Active) হাইড্রোজেন পরমাপুকে অ্যাসিটাইল মূলক দিয়ে প্রভিদ্বাপিত করা যায়, সেই প্রক্রিয়াকে অ্যাসিটাইলেশান বলে। যেমন কোহল, প্রাথমিক ও দিয়ে প্রভিদ্বাপিত করলে সাধারণত অ্যাসিটাইলেশান বলে। কোহল, প্রাথমিক ও দিয়ে প্রভিদ্বাপিত করলে সাধারণত অ্যাসিটাইলেশান বলে। কোহল, প্রাথমিক ও দিতীয়ক অ্যামিনকে অ্যাসিটাইলেশান করলে যথাক্রমে একটার ও প্রভিদ্বাপিত অ্যামাইড পাওয়া যায়।

$$CH_aCOCI + ROH \longrightarrow CH_aCOOR + HCI$$

 $CH_aCOCI + RNH_2 \longrightarrow CH_aCONHR + HCI$
 $CH_aCOCI + R_2NH \longrightarrow CH_aCONR_2 + HCI$

ব্যবহার ঃ আাসিটিক আাসিডের এন্টার, আমাইড, আনহাইড্রাইড প্রম্রুতিতে ও আ্যাসিটাইলেশান করতে আ্যাসিটাইল ক্লোরাইড ব্যবহৃত হয়।

অ্যাসিড অ্যানহাইড্রাইড (Acid Anhydride)

তত্ত্বগতভাবে দুই অণু কার্বাক্সল অ্যাসিডের (একক্ষারীয়) থেকে এক অণু জল বিষ্কু হয়ে যে যৌগ পাওয়া যায় তাকে অ্যাসিড অ্যানহাইড়াইড বলে।

RCOOH
$$\longrightarrow$$
 R·CO O+H₂O

নামকরণ । যে অ্যাসিড থেকে আনহাইড্রাইড পাওরা যায় সেই অ্যাসিডের নামের শেষে অ্যাসিডের স্থানে অ্যানহাইড্রাইড যোগ করে এই শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণ করা হয়।

> (CH₃·CO)₃O আগিসটিক আনহাইড্রাইড (CH₃·CH₃CO)₂O প্রোপিয়োনিক আনহাইড্রাইড

আ্যাসিড অ্যানহাইড্রাইডের মধ্যে সর্বাপেক্ষা প্রয়োজনীর অ্যানহাইড্রাইড হলো
আ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড। ফরমিক অ্যানহাইড্রাইড জানা নেই। কিন্তু ফরমিক
আ্যাসিটিক মিশ্র অ্যানহাইড্রাইড HCO·O·OC·CH₃ জানা আছে।

অ্যাসিটিক অ্যানহাইড়াইড (Acetic Anhydride)

প্রস্তুতি ঃ (1) অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে গলিত সোভিরাম অ্যাসিটেটের বিক্লিরার অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড প্রস্তুত করা হয়।

একটি বকষত্বে গলিত সোডিয়াম অ্যাসিটেট নেওয়া যায়। বক্যত্বের সঙ্গে লিবিশ্ব শীতক এবং শীতকের শেষে পাশ্বনিসযুদ্ধ গ্রাহক পার যুদ্ধ থাকে। পাশ্বনিলে অনার্দ্র ক্যালিসিয়াম ক্লোরাইডের টিউব যুক্ত থাকে। ঠাণ্ডা অবস্থায় সোডিয়াম অ্যাসিটেটর উপর আন্তে আস্তে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড যোগ করা হয়। বক্যত্বের মুখটি কর্কের সাহায্যে বন্ধ করে উত্তপ্ত করলে অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড পাতিত হয়ে গ্রাহকপারে সন্থিত হয়। এটিকে পুনঃপাতনে বিশৃদ্ধ করা হয়। অনার্দ্র ক্যালিসিয়ান ক্লোরাইডেয় টিউব বাতাসের জলীয় বাষ্পকে যম্মের মধ্যে চুকতে দেয় না, কারণ জলীয় বাষ্প অ্যানহাইড্রাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে দেয়।

শি**রোৎপাদন পদ্ধতিঃ** (2) সোডিয়াম আাসিটেট ও সালফার ডাই-ক্লোরাইডের মিশ্রণের মধ্যে ক্লোরিন গ্যাস পরিচালিত করে পাতন করলে আসিটিক অ্যানহাইড্রাইড পাতিত হয়ে সঞ্চিত হয়।

$$8 CH_3COONa + SCl_2 + Cl_2 \rightarrow 4 (CH_3CO)_2O + 6 NaCl + Na_2SO_4$$

(3) মারকিউরিক অ্যাসিটেটের উপস্থিতিতে গ্রেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিডের মধ্যে অ্যাসিটিলন গ্যাস পরিচালিত করলে ইথিলিডিন অ্যাসিটেট উৎপন্ন হয়, বাকে পাতিত করলে অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড ও অ্যাসিট্যালডিহাইড পাওয়া যায়।

$$CH \equiv CH + 2CH_sCOOH \rightarrow CH_s \cdot CH(O \cdot OC \cdot CH_s)_s \xrightarrow{\Delta}$$

$$(CH_sCO)_sO + CH_s \cdot CHO$$

(4) গ্লেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিডের মধ্যে কিটিন (Ketene CH₂ = C = O) পরিচালিত করলে অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড গাওয়া যায়।

$$CH_a \cdot COOH + CH_a = C = O \longrightarrow (CH_aCO)_aO$$

(5) 600°—620°C-এ সোডিয়াম আমোনিয়াম হাইড্রোজেন ফসফেট ও বোরন ফসফেট মিশ্র অনুবটকের উপর দিয়ে আর্নিটিক আর্নিডের বাষ্প পরিচালিত করলে জলের অণু বিযুক্ত হয়ে আ্যাসিটিক আনহাইড্রাইড উৎপন্ন হয়।

(6) অনাৰ্প্ৰ সোডিয়াম আসিটেটকৈ ফসফোৱাইল ক্লোৱাইড (POCI,) বা

সালফুরাইল ক্লোরাইড বা থায়োনিল ক্লোরাইড সহযোগে উত্তপ্ত করলে অর্থেক পরিমাশ সোডিয়াম আাসিটেট অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডে পরিণত হয়, পরে যা অতিরিক্ত অ্যাসিটেটের সঙ্গে বিক্লিয়া করে আাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড উৎপল্ল হয়।

> $3CH_3COONa + POCl_3 \longrightarrow 3CH_3COCl + Na_3PO_4$ $CH_3COCl + CH_3COONa \longrightarrow (CH_3CO)_3O + NaCl$

(7) উচ্চতর ফাটি আর্গিডকে অ্যাসিটক আনহাইড্রাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে উচ্চতর ফাটি আর্গিডের অ্যানহাইডাইড প্রস্তুত করা যায়।

 $2R \cdot COOH + (CH_sCO)_sO \longrightarrow (RCO)_sO + 2CH_sCOOH$

ভেতি ধর্মঃ অ্যাসিটক অ্যাসিড অবস্থিকর গদ্ধযুক্ত, বর্ণহীন, প্রশম তরল। ক্ষুটনাক্ষ 130.5°C। জলে অম্প পরিমাণে দ্রাব্য, কিন্তু ইথার ও বেনজিনে খুব দ্রাব্য।

রাসায়নিক বিক্রিয়া: (1) আাসিটিক আনহাইড্রাইড জলের দ্বারা ধীরে ধীরে আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে আর্মিসিটিক আর্মাসড উৎপন্ন করে। ক্ষারের উপস্থিতিতে আ্যাসিটিক আ্যানহাইড্রাইডের আর্দ্র বিশ্লেষণ দ্বরায়িত হয়।

(2) অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের মত অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড কোহল এবং অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিভিন্ন। করে বথাক্রমে এক্টার ও অ্যাসিট্যামাইড উৎপক্ষ করে।

 $(CH_aCO)_aO + C_2H_bOH \longrightarrow CH_aCOOC_2H_b + CH_aCOOH$ $(CH_aCO)_aO + 2NH_a \longrightarrow CH_aCONH_a + CH_aCOONH_4$

(3) হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্লিরায় অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড ও অ্যাসিটিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

(CH₈CO)₈O + HCl—→CH₈COCl + CH₃COOH

ব্যবহার ঃ অ্যাসিটক অ্যানহাইড্রাইড অ্যাসিটাইলেশান, অ্যাসিটেট রেরন, অ্যাসপিরিন, অ্যাসিট্যানিলাইড প্রস্কৃতিতে ব্যবহার কর। হয়।

অ্যাসিড অ্যামাইড (Acid Amides) RCONH.

জৈব অ্যাসিডের কার্বন্ধিল মূলকের হাইজুন্ধিল অংশ অ্যামাইনে। মূলক দিরে প্রতিস্থাপিত হয়ে যে প্রেণীর যৌগ উৎপদ্র করে তাকে অ্যাসিড অ্যামাইড (RCONH₂) বলে। —CONH₂ মূলককে অ্যামাইডো (Amido) মূলক বলে। R-COOH (আসিড)

R·CONH (আগিড আমাইড)

NH₈ RCONH₂ ! প্রাথমিক) (RCO) 2 NH (দ্বিতীয়ক)

(RCO)_s N (তৃতীয়ক)

অনমোনিয়ার এক বা একাধিক হাইড্রোজেন প্রমাণুকে সমসংখ্যক আ্যাসাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত করে যে যৌগ পাওয়া যায় তাদের অ্যামাইড বলে।

নামকরণঃ সাধারণ পদ্ধতিতে অ্যাসিডের নামের শেষ অংশ 'ইক' (ic)-এর দ্যানে অ্যামাইড (Amide) বসিয়ে এই শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণ করা হয়।

HCOOH (ফর্মিক আাসিড) HCONH (ফর্ম্যামাইড)

CH.·COOH (আাসিটক আসিড) CH.·CONH. (আসিট্যামাইড)

IUPAC পদ্ধতিতে এই শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণে অ্যাসিডের নামের শেষ অংশ 'ওয়িক' (nic)-এর স্থানে অ্যামাইড বসিয়ে করা হয়।

> H·CONH₂ মিথান্যামাইড CH₃·CONH₄ ইথান্যামাইড

প্রস্তৃতি ঃ (1) ফ্যাটি অ্যাসিডের অ্যামোনিয়াম লবণকে উত্তপ্ত করে **জলের** অণু বিযুক্ত ধারা অ্যামাইড প্রস্তৃত করা যায়।

$$R \cdot COONH_4 \xrightarrow{\Delta} R \cdot CONH_2 + H_3O$$

$$CH_3 \cdot COONH_4 \xrightarrow{\Delta} CH_8 \cdot CONH_2 + H_9O$$

(2) আাসিড ক্লোরাইড, অ্যানহাইড্রাইড বা এস্টারের উপর বন অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় অ্যামাইড উৎপল হয়।

$$R \cdot COCl + 2NH_8 \longrightarrow R \cdot CONH_9 + NH_4Cl$$

 $(R \cdot CO)_2O + 2NH_3 \longrightarrow R \cdot CONH_9 + RCOONH_4$

 $R \cdot COOC_2H_5 + NH_8 - -R \cdot CONH_2 + C_9H_5OH$

অ্যাসিড ক্লোরাইডের উপর প্রাথমিক বা দ্বিতীয়ক অ্যামিনের বিক্লিয়ায় প্রতিস্থাপিত অ্যামাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$R \cdot COCI + R'NH_{9} \longrightarrow R \cdot CONHR' + HCI$$

 $R \cdot COCI + R_{9}'NH \longrightarrow R \cdot CONR_{9}' + HCI$

(3) হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দারা অ্যালকাইল সারানাইডের আংশিক আর্দ্র বিশ্লেষণের দারা অ্যামাইড প্রস্তুত করা যার।

धर्य

ভৌত ধর্ম ঃ ফরম্যামাইড তরল পদার্থ। এছাড়া সকল আ্যামাইড কেলাসাকার কঠিন পদার্থ এবং নিমতর সদসারা জলে দ্রাব্য। আ্যামাইডেব জলীয় দ্রবণ লিটমাসে নিবপেক্ষ। আ্যামাইডগুলি অণুর মধ্যে হাইড্রোজেন বন্ধনী থাকায় অণুর সংযোগ ঘটে। ফলে আণবিক গুরুত্ব বৃদ্ধি পায় এবং গলনাক্ষ বৃদ্ধি পায়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ (।) যদিও আাগাইডের জলীয় দ্রবণ লিটমাসের রঙের পরিবর্তন করতে পারে না তথাপি আামাইডগুলি লঘু আাসিড ও ক্ষারকের (base) সঙ্গে বিক্রিয়া করে। (উভধর্মী পদার্থ)

(2) অ্যামাইডগুলি জলের দারা ধীরে ধীরে অ:র্র বিশ্লেষিত হয়। কিন্তু অ্যাসিড বা ক্ষারের দারা দুত আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়।

$$R \cdot CONH_2 + H_2O \cdot \longrightarrow R \cdot COOH + NH_8$$

(3) নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যামাইডগুলি কার্বয়্লিল অ্যাসিড, নাইট্রেজেন ও জল উৎপল্ল করে।

$$R \cdot CONH_2 + HONO \rightarrow R \cdot COUH + N_1 + H_2O$$

(4) ফসফরাস পেণ্টঅক্সাইডের সঙ্গে আমাইডকে উত্তপ্ত করলে জলের অণু বিযুক্ত হয়ে আলেকাইল সামানাইড উৎপন্ন করে।

$$R \cdot CONH_2 \xrightarrow{P_2O_5} R \cdot CN + H_2O$$

(5) হুক্স্যান বিক্রিয়া (Hofmann's reaction) । কোন আমাইডকে ব্যোমন (অথবা ক্লোরিন) এবং ক্ষারের দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করলে আমাইডটি প্রাথমিক আমিনে পরিবর্তিত হয় এবং উক্ত আমিনে আমাইড অপেক্ষা একটি কার্বন পরমাণু কম থাকে। এই বিক্রিয়াটিকে হফম্যান বিক্রিয়া বলে। এই পদ্ধতিতে বে প্রাথমিক আমিন পাওয়া য়য় তাতে বিতীয়ক বা তৃতীয়ক আমিন থাকে না।

$$CH_8CONH_2 + Br_2 + 4KOH \rightarrow CH_3NH_2 + 2KBr + K_9CO_3 + 2H_2O_3$$

এই বিক্লিয়ার অ্যামাইড থেকে প্রাথমিক অ্যামিন প্রস্তুতিতে অনেকগুলি মধ্যবর্তী বৌগ পাওয়া বায়। বেমন ব্রোম্যামাইড RCONHBr, পটাশিও ব্রোম্যামাইড [RCONBr]/K+ এবং আইসোসায়ানেট RNCO পাওয়া বায়। সূতরাং এই বিক্লিয়ার ক্রিয়াবিধি হবে ঃ

$$R - C\ddot{N}H_{2} \xrightarrow{Br_{2}} R - C - \ddot{N}HBr \xrightarrow{KOH} R \cdot C - NBr$$

$$0 \qquad O \qquad O$$

$$R - C - \ddot{N} \longrightarrow R - N = C = O \xrightarrow{H_{2}O} RNH_{2} + CO_{2}$$

হফ্রম্যান বিক্রিয়ায় বিশুদ্ধ প্রাথমিক অ্যামিন পাওয়া যায়। এই বিক্রিয়ার স্বারা কার্বক্সিল অ্যাসিডের কার্বন শৃভ্থলের দৈর্ঘকে হ্রাস করা যায়।

$$R \cdot CH_2COOH \longrightarrow R \cdot CH_3 \cdot COONH_4 \longrightarrow R \cdot CH_2CONH_3 \longrightarrow R \cdot CH_2CONH_4 \longrightarrow R \cdot CH_2CONH_4 \longrightarrow R \cdot COONH_4 \longrightarrow R \cdot COONH_4 \longrightarrow R \cdot COONH_4 \longrightarrow R \cdot COONH_4 \longrightarrow R \cdot COONH_2 \longrightarrow R \cdot COONH_2 \longrightarrow R \cdot COONH_3 \longrightarrow R \cdot COONH_4 \longrightarrow R \cdot COONH_$$

অনুঘটকীয়ভাবে বা সোডিয়াম কোহল দিয়ে আমাইডকে বিজারিত করে প্রাথমিক অ্যামিনে পরিণত করা যায়। অবশ্য এক্ষেন্তে অ্যামাইড ও উৎপন্ন প্রাথমিক অ্যামিনের কার্বনের সংখ্যা সমান হবে।

$$R \cdot CONH_a + 4H \longrightarrow R \cdot CH_aNH_a + H_aO$$

করম্যামাইড (Formamide) HCONH ুঃ আমোনিয়ার উপন্থিতিডে আমোনিয়াম ফরমেটকে উত্তপ্ত করে ফরম্যামাইড পাওয়া বায়।

$$HCO_{2}NH_{4} \xrightarrow{\Delta} HCONH_{2} + H_{2}O$$

ফরম্যামাইডের গলনাব্দ 1·8°C এবং ক্ষুটনাব্দ 200°C। ফরম্যামাইডকে উত্তপ্ত করলে কার্বন মনোক্তাইড ও আমোনিরার ডেকে যার।

এটি দ্রাবক হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

অ্যাসিট্যামাইড (Acetamide) CH, CONH ুঃ প্রস্কৃতির বে কোন সাধারণ পদ্ধতি দিয়ে এই আদর্শ অ্যামাইড আ্যাসিট্যামাইডকে প্রস্তুত করা যায়।

(1) আমোনিয়াম আাসিটেটকে উত্তপ্ত করে

$$CH_3CO_2NH_4 \xrightarrow{\Delta} CH_3CONH_2 + H_2O$$

(2) অ্যাসিটাইল ক্লোরাইড, অ্যানহাইড্রাইড বা ইথাইল অ্যাসিটেটকে আমোনির।
দ্বারা বিশ্লেষিত করে অ্যাসিট্যামাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_3COCl + 2NH_3 \longrightarrow CH_3CONH_2 + NH_4Cl$$
 $(CH_3CO)_2O + 2NH_3 \longrightarrow CH_3CONH_2 + CH_3COONH_4$
 $CH_3CO_2C_3H_5 : NH_3 \longrightarrow CH_3CONH_2 + C_2H_5OH$

(3) মিথাইল সায়ান।ইডকে আংশিক আর্দ্র বিশ্লেষিত করে আর্দ্য স্ট্রামাইডপ্রস্তুত করা যায়।

রুসায়নাগারে প্রস্তৃতি ঃ গোলতল বিশিষ্ট ক্লাস্কে শৃদ্ধ ও কঠিন আমোনিয়াম আ্যাসিটেট ও গ্রেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিড নেওয়া হয়। ক্লাস্কের মুখে একটি বায়ু শীতক (air condenser) মুক্ত থাকে। ঐ ফ্লাক্ষটিকে উত্তপ্ত করে রিফ্লাক্স (reflux) করা হয়। উত্তপ্ত অবস্থায় ফ্লাস্কের মধ্যের পদার্থকে পাতন ফ্লাস্কে টেলে পাতিত করা হয় এবং 215°C থেকে যে বন্ধু পাতিত হয়ে আসে তা সংগ্রহ করা হয়। ঠাণ্ডায় এটি কঠিন হয়ে পড়ে। এই অ্যাসিট্যামাইডকে কোহল থেকে বেলাসিত করে বিশৃদ্ধ করা হয়।

धर्म

ভৌত ধর্ম ঃ আাসিট্যামাইড সাদা কেলাসাকার কঠিন। জলে, কোহলে ও ইথারে দ্রাব্য। গলনাব্দ ৪2°C এবং স্ফুটনাব্দ 222°C। অবিশুদ্ধ আাসিট্যামাইডের একটা গন্ধ থাকলেও বিশুদ্ধ অ্যাসিট্যামাইড গন্ধহীন পদার্থ।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ অ্যামাইডের সকল সাধারণ ধর্ম অ্যাসিট্যামাইড দেখায়। বা পূর্বে বলা আছে।

ব্যবহার : মিধাইল সায়ানাইড ও বিশুদ্ধ মিধাইল আমিন, ডাই-আজেমিথেন প্রকৃতিতে এবং বিভিন্ন বিক্লিয়ার আমিট্যামাইডের প্রয়োজন হয়।

এস্টার সমূহ (Ester)

আাসিড ও কোহলের বিক্রিয়ার জলের অণু বিয়ক্ত হয়ে যে শ্রেণীর যৌগ উৎপন্ন হয় তাকে এস্টার বলে। অর্থাং আাসিডের প্রতিদ্বাপনীয় হাইডোজেন প্রমাণ আলেক।ইল মূনক দ্বারা প্রতিস্থাপিত হয়ে যে যৌগ উৎপল্ল কবে তাকে এস্টার বলে।

$$R \cdot OH + HX \rightleftharpoons RX + H_2O$$

এক্টারকে দশ্রেণীতে বিভব্ত করা যায়। অক্টোব আ্যাসিড (Inorganic acid) থেকে প্রাপ্ত এস্টাবকে অজৈব অ্যানিডের এস্টার এবং জৈব কার্বাক্সন যোগ থেকে প্রাপ্ত এন্টারকে জৈব অ্যাসিডের এন্টার বলে এবং এই শ্রেণীর সদসাদের সাধারণত এগ্টার বলা হয়।

H.SO.

C.H. HSO. (वेथारेल वावेष्णास्त्रन मालटकढे)

CH, COOH (আর্গিটিক আর্গিড) CH, COOC, H, (ইথাইল ज्याभिरहेंहें)

নামকরণঃ অ্যাসিডের প্রতিস্থাপনীয় হাইড্রোজেন প্রমাণুর পরিবর্তে বে আালকাইল মূলক সংযুক্ত হয়, সেই আালকাইল মূলকের নামের পর আাসিডের নামের শেষ অংশ 'ইক' (ic)-এর স্থানে 'এট' (ate) বাসিয়ে এস্টারের নামকরণ করা হয়। এইভাবে সাধাবণ পদ্ধতি ও I.U.P.A.C পদ্ধতিতে এন্টারদের নামকরণ করা হয়।

সাধারণ পদ্ধতি

IUPAC পদ্ধতি

HCO, CH. भिषारेल क्राया CH. COOC H, ইথাইল আসিটেট

भिथाडेल मिथात्नार्यहे ইथारेन रेथातासि

এফীবের সমাব্যব্তা (Isomerism of ester): এন্টারের দুই রক্ম সমাবয়বতা হতে পারে। ধেমন (।) শৃত্থল সমাবয়বতা, উদাহরণ

CH_s·COOCH₂·CH₂CH₃ CH_s·COOH(CH₃)_s

n প্রোপাইর অাসিটেট আইসোপোইল শাসিটেট

(2) যথন এন্টার মৃলকের সঙ্গে যুক্ত আলকাইল মূলক এন্টারে অবন্থিত আালকাইল মূলকের সঙ্গে অবস্থান পরিবর্তন করে॥ 'উদাহরণ

> CH, COOCH, CH, रेशारेन जामिएहे

CH.·CH.·COOCH. মিথাইল প্রোপিয়োনেট

কিন্তু ফরমিক এস্টারের ক্ষেত্রে আাসিডের সঙ্গে সমাবয়বতা হবে। ধেমন

H-COOC, H, ইথাইল করমেট

CH₈·CH₉·COOH গোপিরোনিক আসিড

প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ ঃ ফ্যাটি অ্যাসিডের সঙ্গে কোহলের বিক্রিরার এফটার ও জল উৎপল্ল হয়। বিক্রিয়াটি উভমুখী (Reversible)।

$$RCOOH + R'OH \Rightarrow R \cdot COOR' + H_{*}O$$

সমুখদিকের বিভিয়াকে 'এন্টারিফিকেশান' (Esterification) বিভিয়া এবং বিপরীতমুখী বিভিয়াকে হাইড্রোলিসিস (Hydrolysis) বা আর্দ্র বিভিয়াকি হাইড্রোলিসিস (Equilibrium) পৌছাতে অনেক সময় লাগে এবং সাম্যাবন্থায় এন্টারের পরিমাণ খুব একটা বেশি হয় না।

তাই এন্টাবের পরিমাণ বাড়ানোর জন্য (i) তাপমান্তা বাড়ানো হয় (ii) বিরিয়কের গাঢ়ত্ব বাড়ানো হয় [ভরিজয়ার (mass action) জন্য] (iii) প্রভাবক বাবহার করা হয় । এক্ষেত্রে এমন প্রভাবক বাবহার করা হয় যে এন্টারফিকেশান বিক্রিয়ার উৎপল্ল বস্তুর মধ্যে একটিকে অপসারিত করে আর্দ্র বিশ্লেষণ বিক্রিয়াটি বন্ধ করে। ফলে এন্টারের পরিমাণ বৃদ্ধি পায়।

প্রভাবক হিসাবে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড বা হাইড্রোক্লোরিক আ সিড গাসে বাবহার করা হয়।

সাধারণত ফ্যাটি অ্যাসিড ও কোহল মিশ্রণটিকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সংগ্র রিফ্লাক্স করে এন্টার প্রস্তুত করা হয়।

আবার ফ্যাটি অ্যাসিড ও কোহল মিশ্রণে শুষ্ক হাইড্রোক্লোরিক আ্যানিড গ্যাস পার্টিয়ে মিশ্রণের ওঙ্গন প্রায় 3% বাড়লে, মিশ্রণটিকে অধিক তাপে রিফ্লাক্স করা হয়। এডাবেও এন্টার প্রস্তুত করা যায় এবং এই প্রক্রিয়াকে ফিসার স্পেইয়ার পদ্ধতি (Fischer Speir Method) বলে।

2. আয়াসিড ক্লোরাইড বা আ্যানহাইড়াইডের সঙ্গে কোহল দুত বিক্রিয়া ববে এফটার প্রস্তুত করে।

$$R \cdot COCl + R'OH \longrightarrow RCOOR' + HCI$$

 $(RCO)_2O + R'OH \longrightarrow RCOOR' + RCOOH$

3. ফ্যাটি অ্যাসিডের সিলভার লবণের সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইডকে উত্তপ্ত (রিফ্লাক্স) করে এণ্টার প্রস্তুত করা হয়।

$$RCOOAg + R'X \longrightarrow RCOOR' + AgX$$

 300°C-এ থোরিয়ায় ভাই-অক্সাইড অনুঘটকের উপস্থিতিতে ফ্টাটি আর্গিসডের বাস্প কোহলের সঙ্গে বিভিন্না করে এন্টার উৎপল্ল করে।

$$RCOOH + R'OH \xrightarrow{ThO_e} RCOOR' + H_{\bullet}O$$

5. ডাগ্নাজোমিথেনের ইথার দূবণের সঙ্গে ফ্যাটি আাসিডের বিক্রিয়ার সহজেই মিথাইল এন্টার প্রস্তুত করা যায়।

6 বোরন ট্রাই-ফ্রোরাইডের উপস্থিতিতে ফ্যাটি অ্যাসিড ইথিলিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথাইল এন্টার প্রস্তুত করে।

$$RCOOH + C_2H_4 \xrightarrow{BF_3} R \cdot COOC_2H_5$$

ভৌত ধর্ম ঃ ফ্যাটি অ্যাসিডের এন্টারগুলি বর্ণহীন সুন্দর গন্ধযুক্ত প্রশম তরল।
এন্টারগুলি জল অপেক্ষা হাজা এবং জলে অদ্রাব্য, কিন্তু কোহল ইথার, বেনজিন
ইত্যাদি জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য। মিথাইল ও ইথাইল এন্টারগুলির ক্ষুটনাক্ষ অনুরূপ
আ্যাসিডের থেকে কম হয়। জৈব যৌগের দ্রাক হিসেবে এন্টারগুলি বিশেষভাবে
ব্যবহৃত হয়। ফুল এবং ফলের সুন্দর গন্ধ সাধারণত এন্টারের জনাই হয়। আতর
ও সুগন্ধীবন্ধ প্রস্থাতিতে এন্টার ব্যবহৃত হয়। মিথাইল ও ইথাইল এন্টারগুলি অনুরূপ
আ্যাসিডের থেকে বেশি উদ্ধায়ী।

পাকা কলার গন্ধ অ্যামাইল অ্যাসিটেট নামক এপ্টারের জন্য হয়। আপেলের গন্ধ আইসো অ্যামাইল আইসো ভ্যালেরেটের জন্য হয়। আনারসের গন্ধ মিথাইল বিউটিরেটের জন্য হয়। ন্যাশপাতির গন্ধ আইসো অ্যামাইল অ্যাসিটেটের জন্য হয়।

রাসায়নিক বিক্রিয়াসমূহ: 1. এপ্টারগুলি জলের দ্বারা ধীরে ধীরে আর্দ্র বিশ্লোষত হয়, কিন্তু অ্যাসিড বা ক্ষার দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করলে তাড়াতাড়ি আর্দ্র বিশ্লোষত হয়ে ফ্যাটি অ্যাসিড ও কোহল উৎপন্ন করে। ক্ষারের দ্বারা আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে মৃক্ত ফ্যাটি অ্যাসিডের পরিবর্তে, অ্যাসিডের লবণ উৎপন্ন হয়।

RCOOR' + H₅O \rightleftharpoons R·COOH + R'OH R·COOR' + NaOH \rightarrow RCOONa + R'OH CH₅·COOC₂H₅ + NaOH \rightarrow CH₅COONa + C₂H₅OH

2. আ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় এন্টারগুলি অ্যামাইড ও কোহলে পরিণত হয় । $RCOOR' + NH_s \rightarrow RCONH_2 + R'OH$ $CH_s \cdot COOC_2H_s + NH_s \rightarrow CH_sCONH_s + C_2H_sOH$

3. সোডিয়াম ও কোহলের বিভিয়ায় উৎপন্ন জায়মান হাইড্রোজেন এক্টারকে
কোহলে পরিণত করে। এই বিভিয়াটিকে ববু রাক্ক (Bauveault Blank)

Na/C₂H₅OH
R·COOR' + 4H———— R·CH₂OH + R'OH
বিজ্ঞারণ বলে। কপার ক্রোমাইট অনুঘটকের উপাহ্ছাততে 200°—300°C-এ এবং
100—200 বায়ুমগুলীয় চাপে এন্টারগুলিকে হাইড্রোজেন দিয়ে বিজ্ঞারিত করে
কোহলে পরিণত করা যায়। এছাড়া লিথিয়াম অ্যালুমিনিয়াম হাইড্রাইড (LiAIH₄)
দিয়েও এন্টারকে বিজ্ঞারিত করে কোহলে প্রস্তুত করা যায়।

অনেক এন্টার ফসকরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ায় অ্যাসিড ক্লোরাইড
অ্যালকাইল ক্লোরাইড ও ফসফরাস অক্সিক্লোরাইড উৎপল্ল করে।

$$R \cdot COOR' + PCl_5 \rightarrow RCOCl + R'Cl + POCl_8$$

 $CH_3 \cdot COOC_2H_5 + PCl_5 \rightarrow CH_8COCl + C_2H_5Cl + POCl_8$

5. আর্গাসড বা সোডিয়াম ইথক্সাইডের উপস্থিতিতে এন্টারকে অতিরক্ত কোহল সহযোগে উত্তপ্ত (রিফ্লাক্স) করলে এন্টার মূলকে অবস্থিত অ্যালকাইল মূলক কোহলে অবস্থিত অ্যালকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হতে পারে। এই বিক্লিয়াকে কোহল বিশ্লেষণ (Alcoholysis) বলে। সাধারণত উচ্চতর অ্যালকাইলমূলককে নিম্নতর অ্যালকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত করা হয়।

$$C_2H_5ONa$$
 $CH_a \cdot COOC_4H_0 + C_2H_5OH \Leftrightarrow CH_3COOC_2H_5 + C_4H_0OH$

6. এস্টারের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ায় তৃতীয়ক কোহল উৎপল্ল হয়।

$$\mathbf{R} \cdot \mathbf{C} - \mathbf{OR'} \xrightarrow{\mathbf{R''MgX}} \begin{bmatrix} \mathbf{R} \\ \mathbf{R''} \end{bmatrix} \leftarrow \mathbf{C} \begin{bmatrix} \mathbf{OMgX} \\ \mathbf{R'} \end{bmatrix} \rightarrow \mathbf{R'} \mathbf{C} = \mathbf{O} + \mathbf{R'OMgX}$$

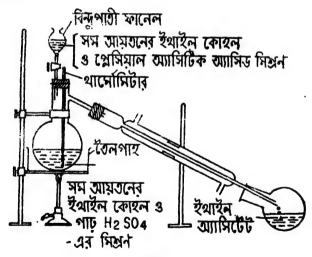
$$R = O \xrightarrow{R'' MgX} R \xrightarrow{R} C OMgX \xrightarrow{\text{बी डव प वपू प्याप्तिमु }} R' \xrightarrow{R''} COH$$

ইথাইল অ্যাসিটেট, ইথাইল ইথানোমেট CH .: COOC . H .

এন্টার শ্রেণীর আদর্শ উদাহরণ হলো ইথাইল অ্যাসিটেট। পূর্বে বণিত সকল
সাধারণ পদ্ধতি দিয়ে ইথাইল অ্যাসিটেটকে প্রস্তুত করা যায়।

রসায়নাগারে প্রস্তৃতি : খন সালফিউরিক আাসিডের উপস্থিতিতে নির্জ্জ ইথাইল কোহল (Absolute alcohol) গ্লেসিয়াল আাসিটিক আাসিডের সঙ্গে বিভিন্নায় ইথাইল আাসিটেট উৎপন্ন হয়।

পার্শ্বনিব্যুক্ত একটি গোলতল বিশিষ্ট ফ্লাঙ্কের মুখে একটি বিন্দুপাতী ফানেল ও থার্মোমিটার কর্কের সাহায্যে আটকানো থাকে। পার্শ্বনলে একটি লিবিগ শাঁতক যুক্ত থাকে এবং শাঁতকের শেষে গ্রাহক পাত্র থাকে। ফ্লাঙ্কটিকে তৈলগাহের উপর বসানো থাকে। ফ্লাঙ্কাকে সমায়তন ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড ও নির্জ্জল কোহল এবং বিন্দুপাতী ফানেলে সমায়তন গ্রেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিড ও নির্জ্জল কোহল নেওয়া হয়। ফ্লাঙ্কটিকে 140°C-এ উত্তপ্ত করা হয় এবং গ্রাহক পাত্রে যে হারে পাত্তিত হয়, সেই হারে বিন্দুপাতী ফানেল থেকে গ্রেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিড ও কোহল মিশ্রণ ক্লাঙ্কের মধ্যে ফেলা হয়। অ্যাসিটিক আ্যাসিড ও কোহল মিশ্রণ শ্বার করা শেষ হবার পরও কিছুক্ষণ ধরে পাতন করা হয়।



53 47

গ্রাহক পাত্রে যে বন্ধু পাতিত হরে জমা হয়, তাতে ইথাইল অ্যাসিটেটের সঙ্গে কোহল, ইথার, অ্যাসিটিক অ্যাসিড, সাসফার ডাই-অক্সাইড মিগ্রিত অবস্থায় থাকে। গ্রাহক পাত্রে সঞ্জিত বন্ধুকে বিচ্ছেদক ফানেলে (Separating funnel) নিরে লছু সোডিরাম কার্বনেট দ্রবল সহযোগে ঝাঁকিরে অ্যাসিডগুলি অপসারিত করা হয়। এরপর ক্যালসিরাম ক্লোরাইড দ্রবণ দিরে ঝাঁকিরে কোহল অপসারিত করা হয়।
এন্টার জল অপেক্ষা হাজা বলে প্রতিক্ষেত্রে বিচ্ছেদক ফানেলের নিমন্তর অপসারিত
করা হয়। এভাবে প্রাপ্ত ইথাইল অ্যাসিটেট গালত ক্যালসিরাম ক্লোরাইডের সংস্পর্শে
রেখে জলকে অপসারণ ক্রার পর পুনঃপাতন করে বিশৃদ্ধ ইথাইল আাসিটেট প্রস্তুত
করা হর।

หม์

ভৌত ধর্ম ঃ ইথাইল আাসিটেট সুন্দর গরষুত্ত, বর্ণহীন উপ্পার্থী তরল। স্কল অপেকা হাজা। স্ফুটনাব্দ 77°5°C:

রাসায়নিক ধর্ম: এন্টারের সকল সাধারণ বিক্রিয়া ইথাইল আর্গিসটেট দেখার বা পূর্বে বাঁণত আছে।

ব্যবহার: স্গন্ধি প্রস্থৃতিতে এবং দ্রাবক হিসেবে ইথাইল আাসিটেট ব্যবহৃত হয়।

ইথাইল ফরমেট HCOOC, H, ; ফরমিক আ্যাসিডের সঙ্গে ইথাইল কোহলের বিক্রিয়ার ইথাইল ফরমেট প্রস্তুত হয়। ফরমিক আ্যাসিড নিজেই প্রভাবকের কাজ করে। অন্য কোন প্রভাবকের প্রয়োজন হয় না।

HCOOH+C, H, OH→HCOOC, H, + H,O

ইথাইল ফরমেট বর্ণহীন উন্ধায়ী তরল। স্ফুটনাব্দ 54·3°C। এর গন্ধটা রামের (Rum) মত।

অ্যামাইল অ্যাসিটেট (H₃COOC₅H₁₁ খন সালফিউরিক আর্মানডের উপস্থিতিতে গ্লেসিয়াল আর্মিটিক আর্মিড আমাইল কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়া রে আমাইল আর্মিটেট উৎপন্ন করে। (ইথাইল আর্মিটেট প্রস্তুতির মত)।

অ্যামাইল অ্যাসিটেট পাকা কলার মত গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। সেলুলোঞ্জের দ্রাবক হিসেকে এবং সেলুলয়েড প্রস্তুতিতে প্রচুর ব্যবহৃত হয়।

অজৈব অ্যাসিডের এস্টারসমূহ

(Esters of Inorganic Acids)

অ্যালকাইল হ্যালাইডকে সাধারণত এগ্টার বলা হয় না। এদের প্যারাফিনের হ্যাসোজেন জ্বাতক বলা হয়। অজৈব অ্যাসিডের মধ্যে সালফিউরিক, নাইট্রিক ও নাইট্রাস অ্যাসিডের অ্যালকাইল জ্বাতককে সাধারণত অজৈব অ্যাসিডের এগ্টার বলা হয়। এছাড়া ফসফোরিক ও বোরিক অ্যাসিডের আালকাইল জাতককেও এগ্টার বলা হয়।

অ্যালকাইল সালফেট এন্টারের মধ্যে ডাই-মিথাইল সালফেট, মিথাইল হাইড্রোঞ্জেন সালফেট, ডাই-ইথাইল সালফেট এবং ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট প্রয়োজনীয় যৌগ।

ডাই-মিথাইল সালফেট (CH3)2SO4 ঃ (1) মিথাইল আয়োডাইডের সঙ্গে সিলভার সালফেটকে উত্তপ্ত করলে ডাই-মিথাইল সালফেট উৎপন্ন হয়।

$$2CH_3I + Ag_2SO_4 \rightarrow (CH_3)_2SO_4 + 2AgI$$

(2) মিথানলের সঙ্গে ঘন সালফিউরিক আাসিডের বিক্রিয়ায় ডাই-মিথাইল সালফেট ও মিথাইল হাইড্রোব্দেন সালফেট উৎপন্ন হয়। কমচাপে পাতন করলে মিথাইল হাইড্রোব্দেন সালফেট পাতিত হয়ে যায়।

$$CH_8OH + H_2SO_4 = CH_8HSO_4 + H_2O$$

 $2CH_8HSO_4 \rightarrow (CH_8)_2SO_4 + H_2SO_4$

(3) মিথানলের উপর ক্লেবোদালফোনিক আাদিডের বিঞ্জিরার **ভাই-মিথাইল** সালফেট উৎপন্ন হয়।

ডাই-মিথাইল সালফেট বর্ণহীন, গদ্ধহীন, ভারী তরল। স্ফুটনাব্দ 188°C। জলে অদ্রবণীয় এবং অত্যন্ত বিষান্ত পদার্থ। কোহল, অ্যামিন ও ফিনলের মেথিলিকরণে মিথাইল সালফেট ব্যবহৃত হয়।

মিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট CH_3HSO_2 মিথানলকে খন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে জলগাহে উত্তপ্ত করে মিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট প্রকৃত করা হয়। মিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট জলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে মিথানল ও সালফিউরিক অ্যাসিড উৎপশ্ন করে।

নিথাইল হাইড্রোজেন সালফেট অতিরিক্ত মিথানলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ভাই-মিথাইল ইথার উৎপল্ল করে।

ইথাইল সালফেট (C₂H₅)₂SO₄ঃ মিথাইল সালফেটের মত ইথাইল সালফেটকে প্রস্তুত করা হয়। এছাড়া ঠাণ্ডা ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের মধ্যে অতিরিক্ত ইথিলিন প্রবাহিত করে ইথাইল সালফেট প্রস্তুত করা হয়। ইথাইল সালফেট ভারী তরল, বিষান্ত। স্ফটনাব্দ 208°C।

$$2C_2H_4 + H_2SO_4 \rightarrow (C_2H_6)_2SO_4$$

হাইজুন্ধিল, অ্যানাইনো মূলককে অ্যালকাইলকরণে (Alkylation) ইথাইল সালফেট ব্যবহৃত হয়।

ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট C_2H_5 ·HSO. ঃ ইথানলের সঙ্গে ঠাণ্ডা ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডকে জলগাহের উপর উত্তপ্ত করে ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট প্রস্তুত করা হয়।

$$C_2H_5OH + H_2SO_4 \rightarrow C_2H_5HSO_4 + H_2O$$

এছাড়া ইথিনিনের সঙ্গে অতিরিক্ত ঘন সালফিউরিক আর্গাসডের বিক্রিয়ায় ইথাইল হাইছোজেন সালফেট প্রস্তুত করা হয়।

$$C_2H_4 + H_2SO_4 \rightarrow C_2H_6 \cdot HSO_4$$

ইথাইল নাইট্রেট $C_2H_3\cdot ONO_2$ গোলকাইল নাইট্রেটের মধ্যে সন থেকে প্রয়োজনীয় যৌগ হলো ইথাইল নাইট্রেট। বরফ শীতল ইথানলে নাইট্রিক অ্যাসিড যোগ করে ইথাইল নাইট্রেট প্রস্তুত করা হয় এবং পরে পাতন করে বিশুদ্ধ করা হয়। সাধারণ তাপমান্তায় ইথানল নাইট্রিক অ্যাসিড অতান্ত প্রবাভাবে

$$C_0H_5OH + HNO_8 \rightarrow C_2H_5ONO_2 + H_2O$$

বিক্রিয়া করে । এতে ইথানলের একটি অংশ জারিত হয়ে আাসিটালোভহাইড এবং নাইট্রিক আাসিড বিজারিত হয়ে নাইট্রাস আাসিডে পরিণত হয় । এই নাইট্রাস আাসিড প্রবন্দ্রাবে বিক্রিয়া করতে সাহায্য করে । এই মারাত্মক বিক্রিয়াটিকে ক্ষমাবার জন্য নাইট্রিক আাসিডকে প্রথমে ইউরিয়া দিয়ে ফুটিয়ে নেওয়া হয় । কারণ ইউরিয়া নাইট্রাস আাসিডকে নির্মূল কবে ফেলে । ফলে এই নাইট্রিক আাসিড ইথানলের সঙ্গে শীতল অবস্থায় প্রবলভাবে বিক্রিয়া করতে পারে না ।

এছাড়া ইথাইল আয়োডাইডের সঙ্গে সিলভার নাইট্রেটের বিক্রিয়ায় ইথাইল নাইট্রেট উৎপন্ন হয়।

ইথাইল নাইটোট সুন্দর গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাব্দ ৪7:5°C। জলে অদ্রাব্য এবং জল অপেক্ষা সামান্য ভারী। জল বা ক্ষার দ্বারা ইথাইল নাইট্রেট আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে ইথানল ও নাইট্রিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

$$C_1H_5ONO_2 + H_9O \rightarrow C_2H_5OH + HNO_8$$

টিন ও হাইণ্ড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দ্বারা ইথাইল নাই**ট্রেট** বি**জ্ঞারিত হ**ঞ্চে হাইডুক্সিল্যামিন ও ইথানল উৎপন্ন করে।

$$C_2H_5O\cdot NO_2 + 6H \xrightarrow{Sn/HCl} C_2H_5OH + NH_2OH + H_3O$$

অ্যালকাইল নাইট্রাইট R·ONO: আলকাইল নাইট্রাইট-এর মধ্যে সবচেরে প্রয়োজনীয় যোগ হল ইথাইল নাইট্রাইট ও অ্যামাইল নাইট্রাইট । অ্যালকাইল নাইট্রাইট যোগগুলি নাইট্রোপ্যারাফিন যোগের সঙ্গে সমাবয়ব । কোহল ও সোডিয়াম নাইট্রাইটের জলীয় মিশ্রণের মধ্যে হাইড্রোক্রোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিড যোগ করে ইথাইল এবং অ্যামাইল নাইট্রাইট ($C_6H_{1.1}ONO$) প্রস্তুত করা হয় ।

NaNO₃ + HCl \rightarrow NaCl + HNO₃ C₂H₅OH + HNO₃ \rightarrow C₃H₅ONO + H₂O C₅H₁OH + HNO₂ \rightarrow C₅H₁₁ONO + H₂O

ইথাইল এবং আমোইল নাইট্রাইট সুন্দর গন্ধযুক্ত তরল পদার্থ এবং দুটনাক্ষ যথাক্রমে 17°C এবং 99°C। অনার্দ্র অবস্থার নাইট্রাস আসিড উৎপাদনে উভর যোগ ব্যবহৃত হয়। ইথাইল বা আমোইল নাইট্রাইটকে ইথানলে দ্রবীভূত করে বিশৃষ্ট হাইড্রোজেন ক্লোরাইড অ্যাসিড গ্যাস প্রবাহিত করলে অনার্দ্র অবস্থার নাইট্রাস অ্যাসিড উৎপদ্র হয়। এছাড়া অ্যামাইল নাইট্রাইট ওবুধ হিসেবেও থাবহৃত হয়।

ফ্যাটি অ্যাসিডের ছালোজেন জাভকসমূহ (Halogen Derivatives of Fatty Acids)

ফাটি আ্যাসিডের কার্বন শৃষ্থলে এক বা একাধিক হাইড্রোক্তে পরমানু সমসংখ্যক হ্যালোফেন পরমানু দিরে প্রতিশ্বাপিত হয়ে যে যাগ ীৎপন্ন বরে তাকে ফ্যাটি অ্যাসিডের হ্যালোজেন জাতক বা হ্যালোজেন প্রতিস্থাপিত ফ্যাটি অ্যাসিড বলে।

লামকরণ ঃ হ্যালোজেন প্রতিস্থাপিত ফ্যাটি অ্যাসিডের নামকরণে আাসিডের সাধারণ নাম ব্যবহার করা হয় এবং হ্যালোজেনের অবস্থান সুনির্দিষ্ট করার জন্ত গ্রীক অক্ষর ব্যবহার করা হয়।

CICH₂·COOH মনোক্লোরো আদিস্টিক অ্যাসিড

CH₃·CHCl·COOH ৫ ক্লোরো প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড

CICH₂·CH₂·COOH β ক্লোকো প্রোণির আ্যাসিড

Br·CH₂·CH₃·CH₃·COOH γ ব্রোমো বিউটিরিক আসিড

প্রস্তুতি ঃ সহক্ষে ফাটি অ্যাসিডকে হ্যালোজিনেশান করা যায় না। কিন্তু আসিড ক্লোরাইড বা অ্যানহাইড্রাইডকে হ্যালোজিনেশান করা অনেক সহজ। ব্রোমিন এ হাইড্রোজেনকে কেবলসার প্রতিস্থাপিত করতে পারে। কিন্তু ক্লোরিন সাধারণত এ হাইড্রোজেনকে প্রতিস্থাপিত করলেও শৃল্পলের অন্যান্য হাইড্রোজেনকেও প্রতিস্থাপিত করতে পারে। প্রোপিয়োনিক অ্যাসিডকে ব্রোমিনেশান করলে এ ব্রোমো প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। কিন্তু ক্লোরিনেশান করলে এ ও ক্লোরো প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড দুটি যোগই পাওয়া যায়।

$$\label{eq:charge_cooh} \begin{split} \mathsf{CH_3}\text{-}\mathsf{CCH_2}\text{-}\mathsf{COOH} + \mathsf{Br}_2 &\to \mathsf{CH_3}\text{-}\mathsf{CHBr}\text{-}\mathsf{COOH} + \mathsf{HBr} \\ \mathsf{CH_5}\text{-}\mathsf{CH_2}\text{-}\mathsf{COOH} + \mathsf{Cl}_2 &\to \mathsf{CH_3}\text{-}\mathsf{CHCl}\text{-}\mathsf{COOH} + \\ &\qquad \qquad \mathsf{Cl}\text{-}\mathsf{CH_2}\text{-}\mathsf{COOH} \end{split}$$

সাধারণত লাল ফসফরাসের উপস্থিতিতে আর্গিসডকে ক্লোরিন অথবা রোমিন বিক্লিয়া করালে ৫ ক্লোরো অথবা রোমো যৌগ উৎপন্ন হয়। অতিরিক্ত হ্যালোজেন প্রয়োগ বিক্লিয়া ৫ হাইড্রোজেন পরমাণু হ্যালোজেন (Cl, Br) দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়। এই বিক্লিয়াকে হেল ভোলৃহার্ড জেলিংছি বিক্লিয়া (Heli Volhard Zelinsky reaction) বলে। ৫ অসম্পৃত্ত কার্বাক্লিল অ্যাসিডে হাইড্রোক্লোরিক বা হাইড্রোরোমিক অ্যাসিড যোগ করলে β হ্যালো (Cl, Br) অ্যাসিড পাওয়া যায়। কার্বাক্লিল মূলক থাকার জন্য হ্যালোজিনিক অ্যাসিড মার্কোনিক্ফ স্তের বিপরীত-ভাবে যোগ হয়।

$$CH_2 = CH \cdot COOH + HBr \rightarrow Br \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot COOH$$
আক্রোইনিক আাসিড β রোমো প্রোপিয়েনিক আাসিড

আ্রালকাইল ম্যালোনিক অ্যাসিডের সঙ্গে রোমিনের বিক্রিয়ায় রোমে। অ্যালকাইল ম্যালোনিক অ্যাসিড পাওয়া যায় যাকে উত্তপ্ত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড বিবৃত্ত হয়ে
বরোমা অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

$$R \cdot CH(COOH)_2 + Br_2 \xrightarrow{-HBr} RCBr \cdot (COOH)_2 \xrightarrow{\Delta} R \cdot CHBr \cdot COOH$$

 γ হাইড্রান্ধ আর্গিনডের সঙ্গে হ্যালোঞ্জিনিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার γ হ্যালো অ্যাসিড পাওয়া যায় ; যা ল্যাকটোনে পরিণত হয় ।

धर्म

ভৌত ধর্ম ঃ হাালোজেন প্রতিস্থাপিত আাসিডগুলি সাধারণ তাপমান্তার বর্ণহীন তরল বা কঠিন পদার্থ। হ্যালোজেন প্রতিস্থাপিত আাসিডগুলি অনুরুপ ফ্যাটি অ্যাসিডের থেকে অধিক শক্তিশালী। এই প্রেণীর সদস্যরা অ্যালকাইল হ্যালাইডের থেকে অধিক সক্রিয়।

বাসায়নিক ধর্ম ঃ (i) ১ হ্যালো অ্যাসিডগুলি সহজ ক্ষার দার। আর্ম্ব বিশ্লেষিত হয়ে ১ হাইডুক্সি অ্যাসিডে পরিণত হয়।

 $R \cdot CIIX \cdot COOH + H_{\circ}O \rightarrow R \cdot CH(OH) \cdot COOH + HX.$

(ii) β হ্যালো অ্যাসিডকে ক্ষার দূবণ সহযোগে বিফ্রাক্স করলে β -হাইড্রাক্স অ্যাসিড পাওয়া যায়। যাকে অনেকক্ষণ ধরে বিফ্রাক্স করলে জলের অণু বিযুক্ত হঙ্গে $\lambda\beta$ অসম্পৃক্ত অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$R \cdot CHBr \cdot CH_{2} \cdot COOH + H_{2}O \xrightarrow{NaOH} R \cdot CH(OH) \cdot CH_{2}COONa$$

$$\xrightarrow{HCI} R \cdot CH = CH \cdot COOH$$

(iii) γ হ্যালো অ্যাসিডকে ক্ষার দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করলে γ হাইড্রাক্স আ্যাসিড পাওয়া যায়; যাতে অজৈব অ্যাসিডযোগে উত্তপ্ত করলে জলের অণু বিষুদ্ধ হয়ে γ ল্যাকটোন (Lactone) পাওয়া যায়। ল্যাকটোন হলো অস্তঃস্থ এস্টাক্স (Internal ester)।

 H_2O CI-CH₂-CH₃-CH₄-COOH \longrightarrow [HO-CH₂-CH₄-COOH]

মনোক্রোরো অ্যাসিটিক অ্যাসিড (Monochloro acetic acid) ই লাল ফসফরাসের উপস্থিতিতে 100°C-এ ক্রোরিনের সঙ্গে গ্রেসিরাল অ্যাসিটিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় ক্লোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

90% সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে ট্রাই-ক্লোরোইথিলিনের বিভিয়ায় ক্লোরো-অ্যাসিটক অ্যাসিডের শিস্পোংপাদন করা হয়।

$$Cl\cdot CH = CCl_3 + 2H_3O \xrightarrow{H_3SO_4} Cl\cdot CH_3 \cdot COOH + 2HCl$$

ক্লোরোআর্গিটক অ্যাসিড কঠিন ও জলাকর্ষী (Diliquescence) পদার্থ। গলনাব্দ 61°C। জল, কোহলে দ্রাব্য। এটি একটি ক্ষয়কর (Corrosive) পদার্থ। ইনডিগো প্রস্থৃতিতে এটি বাবহৃত হয়।

ক্লোরোস্যানিটিক অ্যানিড জল ও অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় যথাক্রমে গ্লাইকোলিক অ্যানিড ও অ্যামাইনো অ্যানিটিক অ্যানিড উৎপন্ন করে।

$$NH_2 \cdot CH_3 \cdot COOH \leftarrow CICH_2 \cdot COOH \rightarrow HO \cdot CH_2 \cdot COOH$$

ডাই-ক্লোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিড Cl. CHCOOH: ক্লোরাল হাই-ড্রেটের তপ্ত জলীর দ্রবণে প্রথমে ক্যালসিয়াম কার্বনেট এবং পরে সোডিয়াম সায়ানাইড যোগ করে উত্তপ্ত করলে ডাই-ক্লোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিড পাওয়া বায়।

$$2CCl_{s} \cdot CH(OH)_{2} + 2CaCO_{3} \xrightarrow{NaCN} (CHCl_{2} \cdot CO_{3})_{2}Ca + HCl$$

$$2CO_{2} + CaCl_{2} + H_{2}O \xrightarrow{Cl_{2}CH} \cdot COOH$$

ডাই-ক্লোরোআর্গিনিটক অ্যাসিড বর্ণহীন তরল। ক্ষুটনাক্ষ 194°C। জলে দ্রাব্য । ভাই-ক্লোরোআ্যাসিটিক অ্যাসিডকে সাবধানে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে গ্লাইঅক্জালিক আর্মিড পাওয়া যায়।

খন কণ্টিক ক্ষারের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে অক্জালেট এবং গ্লাইকোলেট উৎপদ্দ হয়। কোনিজারে। বিভিন্নার)

ক্লাই-ক্লোরাজ্যাসিতিক জ্যাসিড CCI_s·COOH ঃ ক্লোরাল হাইড্রেটকেবন নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করে ট্রাই-ক্লোরোআ্যাসিটিক অ্যাসিড প্রবৃত্ত করা হর ।

$$CCl_a \cdot CH(OH)_a + [O] \longrightarrow CCl_a \cdot COOH + H_aO$$

রের ঝ্যাসিডের মধ্যে অন্যতম তীর অ্যাসিড। এটি বর্ণহীন কেলাসার পদার্থ এবং জলাকর্যা।

লঘু কণ্টিক সোড়া দুর্ণ বা জলের সঙ্গে ফোটালে ট্রাই-ক্রোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিডের কার্বন কার্বন বন্ধনীটি ভেঙ্গে গিয়ে ক্রোরোফর্ম উৎপঃ: করে।

কার্বাক্সন আাসিডের ২-কার্বন পরমাণুতে শক্তিশালী ইলেকট্রন আকর্ষী হ্যালোজেন শরমাণু আবেশীর ক্রিরার ফলে ক্লোরিন কার্বন সমযোজকের ইলেকট্রন থুগলকে নিজের দিকে টেনে আনে ফলে ক্লোরিন পরমাণুর উপর ঋণাত্মক আধান ও কার্বন পরমাণুর উপর ঋণাত্মক আধান ও কার্বন পরমাণুর উপর ঋণাত্মক আধান ও কার্বন পরমাণুর উপর ঋণাত্মক আধানের সৃষ্টি হয়। এর ফলে কার্বাক্সল মূলকের অক্সিজেন হাই-ড্রোক্সেন সমযোজকের ইলেকট্রন যুগল অক্সিজেনের দিকে সরে যায় এবং হাইড্রোজেন প্রোটন হিসেবে নিজ্ঞান্ত হবার প্রবণতা বাড়ে অর্থাৎ অ্যাসিডটি তীব্রতর হয়। ২-কার্বনে হ্যালোজেনের সংখ্যা বাড়লে অ্যাসিডের তীব্রতা এই একই প্রক্রিয়ায় বাড়বে। বেমন অ্যাসিটিক অ্যাসিডের থেকে মনোক্রোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিড তীব্রতর এবং মনোক্রোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিডের থেকে ডাই-ক্লোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিড তীব্রতম।

প্রশাবলী

ফাটি আর্গিডের জাতক কাকে বলে? কত ধরনের ফ্যাটি আর্গিসডের জাতক
হতে পারে?

- 2. অ্যাসিড ক্লোরাইড কাকে বলে? এই শ্রেণীর যৌগদের নামকরণ কিন্তাবে করা হয়?
- রসায়নাগারে আাসিটাইল ক্লোরাইড কিভাবে প্রস্তুত করা হয়? আাসিটাইলেশান কি?
- 4. বিভিয়া সম্পূর্ণ কর :--

(i)
$$CH_3COCI \xrightarrow{NH_3} A \xrightarrow{P_5O_\delta} B$$

(ii)
$$CH_{8}COCl \xrightarrow{H_{2}/Pd} A$$

(iii)
$$CH_3CO_2Na \longrightarrow A$$

- 5. স্থ্যাসিড অ্যানহাইড্রাইড কাকে বলে ? স্থ্যাসিটক **অ্যানহাইড্রাইড প্রবুও** প্রধালী বর্ণনা কর ? কি কাজে ব্যবহৃত হয় এটি ?
- 6. নিমুলিখিত বিক্রিয়কের সঙ্গে অ্যাসিটিক আনহাইড্রাইডের বিক্রিয়ার কি উৎপদ্ম হবে ? (i) C_2H_5OH (ii) NH_3 (iii) H_3O .
- 7. টীকা লিখ :---
 - (i) হফমান বিক্রিয়া (il) এপ্টারিফিকেশান বিক্রিয়া (iii) এপ্টারের আর্দ্র বিশ্লেষণ (iv) ববু রাক্ষ বিক্রিয়া (v) হেল ভোলহার্ড জেলিংছি বিক্রিয়া।
- 8. অ্যাসিড অ্যামাইডের প্রস্থৃতির সাধারণ পদ্ধতি আলোচনা কর।
- 9. আাসিট্যামাইড কিভাবে রসায়নাগারে প্রস্তুত করা হয় ?
- এগ্টার কাকে বলে ? এগ্টারের সমাবয়বতা সম্বন্ধে লেখ।
- 11. রসায়নাগারে ইথাইল এন্টার প্রস্তুতি বর্ণনা কর।
- 12. সংশ্লেষণ কর :--
 - (i) देथारेन नारे(प्रेरे (ii) देथारेन फत्र (iil) आनकारेन नारेप्रोरे हे
 - (iv) ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট (v) ২ রোমো প্রোগিরোনিক জ্যাসিড (vi) CCI_sCOOH.

- 13. নিম্নলিখিত বিক্রিয়কগুলি কি শর্তে ইথাইল অ্যাসিটেটের সঙ্গে বিক্রিয়া করবে এবং বিক্রিয়ায় উৎপন্ন পদার্থ কি হবে?
 - (i) PCI (ii) NaOH (iii) HCl (iv) CHaMgI
 - (v) LiAlH₄.
 - 14. বিভিয়া সম্পূর্ণ কর :--
 - (i) $CH_3COCI \xrightarrow{CH_3OH} A \xrightarrow{LiAIH_4} B$
 - (ii) $R \cdot COOH \xrightarrow{C_2H_4} A \xrightarrow{NH_3} B + C$

জৈব ধাতব যৌগসমূহ Organometallic Compounds

যে জৈব যোগে কার্বন পরমাণু সরাসরি ধাতব মূলকের সঙ্গে থুক্ত থাকে, সেই সব জৈব যোগকে জৈব ধাতব যোগ বলে। যেমন মিথাইল ম্যাগনেশিরাম হ্যালাইড (H_sC-M_gX) , ডাই-ইথাইল জিংক $(CH_s\cdot CH_2-ZnCH_2CH_s)$, মিথাইল লিথিরাম (CH_sLi) ইত্যাদি। কিন্তু ধাতব আলেকক্সাইড (R-O-Na) বা কার্বিক্সল অ্যাসিডের $(R\cdot COOH)$ ধাতব লবণগুলি জৈব ধাতব যোগের উদাহরণ নয়, কারণ অ্যালকক্সাইড বা কার্বিক্সল অ্যাসিডের লবণগুলিতে ধাতুটি সরাসরি কার্বন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত নয়।

জৈব জিংক যোগ বা জিংক অ্যালকাইল থোগ সমূহ বা ডাই-অ্যালকাইল জিংকঃ 1849 খ্রীষ্টাব্দে ফ্রাংকল্যাণ্ড (Frankland) ডাই-অ্যালফাইল জিংক নামে প্রথম জৈব ধাতব বোগ প্রস্তুত করেন। ইথাইল আয়োডাইজ থেকে আয়োডিনকে জিংক দিয়ে অপসারিত করে ইথাইল মূলক প্রস্তুত করতে গিরে: ফ্রাংকল্যাণ্ড ডাই-ইথাইল জিংক প্রস্তুত করেন।

জিংক কপার কাপল (Couple) বা জিংক কপার সংকর ধাতুর সঙ্গে আলেকাইল আরোডাইডের বিভিন্নার ডাই-আলেকাইল জিংক প্রস্তুত করা যায়। আলেকাইল ক্রোরাইড ক্রোরাইড বা রোমাইড আয়োডাইডের মত তত সভিন্ন নয় বলে আলেকাইল ক্রোরাইড বা রোমাইড ডাই-আলেকাইল জিংক প্রস্তুতিতে কাজে লাগে না। এছাড়া কার্বন ভাই-অক্সাইড মাধ্যমে আলেকাইল আয়োডাইড জিংকের সঙ্গে বিভিন্না করে আলেকাইল জিংক আয়োডাইড (RZnl) উৎপন্ন করে, মাকে শ্নাচাপে (Vacuum) বা কার্বন ডাই-অক্সাইড মাধ্যমে পাতিত করলে ডাই-আলেকাইল জিংক পাওয়া যায়।

 $RI + Zn \longrightarrow RZnI$ $2RZnI \longrightarrow R_2Zn + ZnI_2$

ভাই-অ্যালকাইল জিংক বিশ্রী গন্ধবৃদ্ধ বর্ণহীন উদ্বামী তরল। বায়ুতে সভজ্জলে ওঠে। এর জন্য কার্বন ভাই-অক্সাইড মাধ্যমে এদের প্রস্তুত করা হয়। চামড়াব্ধ পড়লে চামড়া পুড়ে যায়। গ্রিগনার্ড বিকারকের মত ভাই-অ্যালকাইল জিংক কোহল, কিটোন, হাইড্রোকার্বন ইত্যাদি নানাবিধ যোগ সংশ্লেষণে ব্যবহার করা যায়। কিন্তু ডাই-অ্যালকাইল ফ্রিকে নিয়ে কাজ করার অনেক ঝামেল। থাকায় বিশেষ কয়েকটি যোগ প্রস্থৃতিতে সাধারণত এটি ব্যবহৃত হয়।

(!) **নিওঅ্যালকেন (** Neoalkane) [কোয়াটার্নারী কার্বন পরনাণুবিশিষ্ট আলেকেন] প্রস্তুতিঃ টার্রবিউটাইল কোয়াইডের [(CH₃)₃CCl] সঙ্গে ডাই-মিধাইল জিংকেব বিজিয়ায় নিওপেন্টেন প্রস্তুত করা যায়।

$$(CH_3)_4CC! + (CH_3)_2Zn \rightarrow (CH_3)_4 \cdot C + CH_3ZnCl.$$

(2) কিটোন প্রস্তুতিঃ ডাই-অ্যালকাইল জিংকের সঙ্গে অ্যাসাইল ক্লোরাইডের (RCOCI) বিক্লিয়ায় কিটোন উৎপন্ন হয়। উৎপন্ন কিটোনের সঙ্গে ডাই-অ্যালকাইল ক্লিংক অভ্যন্ত ধীরে বিক্লিষা করে বলে কিটোনকে ভালে। পরিমাণে পাওয়া যায়।

$$R \cdot COCI + R'_{2}Zn \rightarrow R \cdot COR' + R'ZnCI.$$

গ্রিগনার্ড বিকারকসমূহ (Grignard Reagents)

আ্যালকাইল ম্যাগনেশিয়াম হ্যালাইডকে (RMgX) গ্রিগনার্ড বিকারক বলে। আলেকাইল হ্যালাইডের ইথারীয় (Ethereal) দুবণে ধাতব ম্যাগনেশিয়ামকে দ্রবীভূত করে 190% খ্রীন্টাব্দে ভিক্তর গ্রিগনার্ড (Victor Grignard) অ্যালকাইল ম্যাগনেশিয়াম হ্যালাইড প্রভূত করেন। এই গ্রিগনার্ড বিকারক দিয়ে প্রায় সব রকম জৈব যৌগ সংশ্লেষণ করা যায় এবং এই অভান্ত প্রয়োজনীয় বিকারক প্রস্তুত করার জন্য ভিক্তর গ্রিগনার্ডকে 1912 খ্রীন্টাব্দে নোবেল প্রস্কার দেওয়া হয়।

$$RX + Mg \longrightarrow RMgX.$$

গ্রিগনার্ড বিকারক প্রস্তুতিতে বিকারকসমূহ এবং যন্ত্রপাতী অত্যন্ত বিশুদ্ধ এবং গ্রীব্র (Greeze) মৃক্ত হওয়ার প্ররোজন। অতি অস্প পরিমাণে জল বা জলীয় বাস্পের উপস্থিতিতে বিক্রিয়াটি সম্পূর্ণ বন্ধ হয়ে য়য়। ম্যাগনেশিয়ামের উপর গ্রীজের আন্তরণ পড়লে বিক্রিয়াটি বন্ধ হয়ে য়য়। বিকারকসমূহ অত্যন্ত বিশুদ্ধ হওয়। প্রয়োজন।

গ্রিগানার্ড বিকারেকের আদর্শ নমুনার প্রস্তৃতি : মিথাইল ম্যাগনেশিয়াম আয়োডাইড হলো এই শ্রেণীর আদর্শ নমুনা। বিশৃদ্ধ, বিশৃদ্ধ ও কোহলমুক্ত ইথারের উপস্থিতিতে বিশৃদ্ধ ও বিশৃদ্ধ মিথাইল আয়োডাইড, বিশৃদ্ধ ও বিশৃদ্ধ ম্যাগনেশিয়ামের সঙ্গে বিভিয়ার মিথাইল ম্যাগনেশিয়াম আয়োডাইড উৎপদ্ধ করে।

একটি গোলতল বিশিষ্ট ফ্লাস্কের সঙ্গে বাল্ব শীতক (Bulb condenser) এবং শীতকের মাথায় বিন্দুপাতী ফানেল এবং ফানেলের মাথায় ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড টিউব আটকানো থাকে।

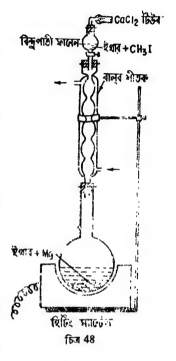
ক্লান্ধটি হিটিং ম্যান্টেল-এর উপর বসানো

থাকে। গোলতল ক্লান্ধে ইথার ও ম্যাগনেশিয়াম
এবং বিন্দুপাতী ফানেলে মিথাইল আয়োডাইডের
ইথারীয় দ্রবণ নেওয়। হয়। শীতকের মধ্যে
বরফশীতল জল পরিচালিত করা হয়। বাতাসের

জলীয় অংশ ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড টিউব ক্লান্ধের

মধ্যে প্রবেশ করতে দেয় না। কারণ জলীয় বাৎপ
বিক্লিয়াটি সম্পূর্ণভাবে বন্ধ করে দেয়।

এখন আন্তে আন্তে নিথাইল আয়োডাইডের ইথারীয় দ্রবন ফ্লাঙ্কে যোগ করা হয়। বিক্রিয়াটি সূচনা করার জন্য আয়োডিনের ছোট খণ্ড যোগ করা হয়। এতেও যদি বিক্রিয়াটি আরম্ভ না হয় তবে ফ্লাঙ্কটিকে উত্তপ্ত করা হয়। বিক্রিয়াটি তাপোৎপাদক। সূত্রাং একবার আরম্ভ হলে বিক্রিয়াটি প্রবল আকার ধারণ করে এবং বিক্রিয়াটির গতি মন্থর করার জন্য ফ্লাঙ্কটিকে ঠাণ্ডা করার প্রয়োজন হয়। উৎপন্ন বিগ্রনার্ড



বিকারক ইথারে দ্রবীভূত অবস্থায় থাকবে। চাপহীন অবস্থায় পাতন করে ইথারকে অপসারিত করনে কঠিন গ্রিগনার্ড বিকারক পাওয়। যায়। কিন্তু কঠিন গ্রিগনার্ড বিকারক অতান্ত বিক্ষোরক পদার্থ এবং সমস্ত রকম বিক্রিয়ায় সাধারণত গ্রিগনার্ড বিকারকের ইথারীয় দ্রবণ ব্যবহার করা হয় বলে কঠিন গ্রিগনার্ড বিকারক প্রস্তুত কয়। হয় না। ডাই-ইথাইল ইথারের পরিবর্তে টেট্টাহাইড্রো ফিউয়ান বা উচ্চ আর্থিক গুরুয়বিশিত অন্য ইথারও দ্রাবক হিসেবে ব্যবহার কয়া যায়।

অক্সিক্তেনের সঙ্গে উৎপত্ন গ্রিগনার্ড বিকারক বিক্রিয়া করে বলে গ্রিগনার্ড বিকারক উৎপত্ন করার সঙ্গে কাজে লাগিয়ে ফেলা হয়।

বিক্রিয়াসমূহ : (1) সক্রিয়ক হাইড্রোজেন পরমাণু বিশিষ্ট যৌগের সঙ্গে বিক্রিয়া : গ্রিগনার্ড বিকারক সক্রিয় হাইড্রোজেন পরমাণু বিশিষ্ট যৌগ, ষেমন স্যাসিড, কোহল, জ্বল, প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক কোহল HC≡িবশিষ্ট স্যালকাইল বোগের সঙ্গে বিক্রিয়ায় স্যালকেন প্রস্তুত করে।

 $CH_3MgI + HOH \rightarrow CH_4 + HOMgI$ $CH_3MgI + ROH \rightarrow CH_4 + (RO)MgI$ $CH_3MgI + RNH_2 \rightarrow CH_4 + RNHMgI$ $CH_3MgI + HC \equiv CR \rightarrow CH_4 + RC \equiv C \cdot MgI.$

উৎপল্ল মিথেনের আয়তন মেপে যৌগে কতগুলি সন্ধিয় হাইড্রোজেন আছে তা নির্ণয় করা যায়।

(2) অ্যালকাইল হালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া: গ্রিগনার্ড বিকারক অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় উচ্চতর অ্যালকেন প্রস্তুত করে।

$$RMgX + R'X \rightarrow R - R' + MgX_{2}$$

$$CH_{8}MgI + C_{2}H_{5}I \rightarrow CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} + MgI_{2}$$

(3) কার্বনিল যৌগের সজে বিক্রিয়াঃ কার্বনিল যৌগের সঙ্গে বিক্রিয়া করে গ্রিগনার্ড বিকারক যে যুত যৌগ গঠন করে, তাকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে কোহল পাওয়া যায়।

$$C = O + RMgX \rightarrow C$$
 $R \xrightarrow{OMgX}_{H_2O} C \leftarrow R + HOMgX.$
কাৰ্থনিল বৌগ যুভবৌগ কোহল

কার্বনিল যৌগের তারতম্য অনুসারে কোন শ্রেণীর কোহল উৎপন্ন হবে তা নির্ভরশীল। যেমন ফ্রম্যালডিহাইড ব্যবহারে প্রাথমিক কোহল, ফ্রম্যালডিহাইড ব্যতীত অন্য যে কোন অ্যালডিহাইড ব্যবহারে দ্বিতীয়ক কোহল এবং কিটোন ব্যবহারে ভৃতীয়ক কোহল উৎপন্ন হয়।

$$\begin{array}{c} H \\ H \\ C = O + RMgX \rightarrow R \cdot CH_2 \cdot OMgX \rightarrow R \cdot CH_2OH + HOMgX \\ \text{ether and the content of the content of$$

গ্রিগনার্ড বিকারকের সঙ্গে ইথিলিন অক্সাইডের বিক্রিয়ার উৎপন্ন যুত যৌগকে আর্দ্র বিক্লেবিত করলে প্রাথমিক কোহল পাওয়া যায়। কিন্তু এক্ষেত্রে উৎপন্ন প্রাথমিক কোহলে দুটি কার্বন পরমাণু একসঙ্গে বৃদ্ধি পায়। (ফরম্যালডিহাইডের ক্ষেত্রে একটি)

$$HCOOC_{2}H_{5} + RMgX \rightarrow \begin{bmatrix} H-C & OC_{2}H_{5} \\ OMgX \end{bmatrix} \rightarrow RCHO + (C_{2}H_{6}O)MgX$$

$$R \cdot CHO + RMgX \rightarrow R CHOMgX \xrightarrow{H_{2}O} R_{2}CHOH$$

ফরমিক এন্টার ব্যতীত অন্য অ্যাসিডের এন্টারের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ায় তৃতীয়ক কোহল উৎপন্ন হয়।

$$R'COOC_{\perp}H_{\delta} + RMgX \rightarrow \begin{bmatrix} R' - C & OC_{2}H_{\delta} \\ OMgX \end{bmatrix}$$

R·COR'+ C2H8MgX

$$\begin{array}{c} R \\ R' \end{array} C = O + RMgX \rightarrow \begin{array}{c} R \\ R' \end{array} C \left(\begin{array}{c} OMgX & H_2O & R \\ R & \longrightarrow & R' \end{array} \right) C \left(\begin{array}{c} OH \\ R & \longrightarrow & R' \end{array} \right)$$

কিন্তু ফর্মাক এন্টারে (1 অণ) গ্রিগনার্ড বিকারক (এক অণ) যোগ করলে আলেভিহাইড এবং ফর্মাক এন্টার বাতীত অন্য এন্টারে (এক অণ) গ্রিগনার্ড বিকারক (এক অণ) যোগ করলে কিটোন পাওয়া যায়।

(4) কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া: কঠিন কার্বন ডাই-অক্সাইডে গ্রিগনার্ড বিকারক বোগ করলে যে যুত যৌগ উৎপন্ন হয় তাকে ঠাণু। লঘু স্ম্যাসিড দিয়ে বিশ্লেষিত করলে কার্বক্সিল অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$RMgX + CO_2 \rightarrow RCO_2MgX \xrightarrow{H^+} RCO_2H$$

$$CH_3MgI + CO_2 \rightarrow CH_3CO_2MgI \xrightarrow{H^+/H_2O} CH_3COOH$$

(5) **অ্যালকাইল সায়ানাইডের সজে বিক্রিয়া:** আলকাইল সারা-নাইডের সঙ্গে গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়ার উৎপন্ন যুত যৌগকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করকে কিটোন পাওয়া যায়। অবশ্য মিথাইল সায়ানাইড কিটোন উৎপন্ন করে না।

$$R \cdot C \equiv N + RMgX \rightarrow R \cdot C = NMgX \xrightarrow{H_2O} R \cdot C = O$$

$$CH_{\mathfrak{s}}$$
 $H_{\mathfrak{g}}O$ $H_{\mathfrak{g}}O$ $CH_{\mathfrak{s}}\cdot CH_{\mathfrak{g}}\cdot CH_{\mathfrak{g}}\cdot CH_{\mathfrak{g}}\cdot CH_{\mathfrak{g}}\cdot CH_{\mathfrak{g}}\cdot CO\cdot CH_{\mathfrak{g}}$ ইপাইল সায়ানাইড $CH_{\mathfrak{s}}\cdot CO\cdot CH_{\mathfrak{g}}$ ইপাইল মিণাইল কিটোৰ

(6) **অ্যাসিড ক্লোরাইডের সঙ্গে বি**ক্রিয়াঃ আর্গিসড ক্লোরাইড (এক অব) গ্রিগনার্ড বিকারকের সঙ্গে বিজিয়ায় কিটোন পাওয়া যায়।

$$R'COCI + RMgX \rightarrow R \cdot CO \cdot R' + MgXCI$$

 $CH_3COCI + CH_3MgCI \rightarrow CH_3COCH_3 + MgCI_2$

টেট্রাইথাইল লেড (C₂H₆), Pb ° লেডের জৈব ধাতব বোগের মধ্যে টেট্রাইথাইল লেড অতাস্ত প্রয়োজনীয় যোগ এবং জৈব ধাতব যোগের মধ্যে সবচেরে বেশি পরিমাণে শিম্পে ব্যবহৃত হয়। গ্যাসোলিনের এবং পেট্রোলের আ্যান্টিনাকং (Antiknocking) ধর্মের উন্নতি করার জ্বন্য টেট্রাইথাইল লেড যোগ করা হয়। এতে পেট্রোল ও গ্যাসোলিনের অক্টেন নম্বর বাড়ে।

অধিক চাপে ইথাইল ক্লোরাইডকে সোডিয়াম লেড সংকর খাতৃর সঙ্গে উত্তপ্ত করকে টেটাইথাইল লেড উৎপন্ন হয়।

$$4C_{a}H_{a}Cl + 4Na/Pb \rightarrow (C_{a}H_{a})_{4}Pb + NaCl + 3Pb$$

টেট্রাইথাইল্ লেড় বর্ণহীন, ভারী তরল। স্ফুটনাক্ষ 200°C। জলে অদ্রাব্য কিন্তু ইথারে দ্রাব্য। 1 c.c. থেকে 3 c.c. টেট্রাইথাইল লেড প্রতি গ্যালন পেট্রোলে যোগ করলে মোটর গাড়ীর ইঞ্জিনে ঝাঁকানি অনেক কমে। এই টেট্রাইথাইল লেড যুক্ত পেট্রোল ইঞ্জিনে দহনের ফলে লেড যাতে জমা হতে না পারে তার জন্য এই পেট্রোলের সঙ্গে ইথিলিন ডাই-ব্রোমাইড যোগ করা হয়। ফলে লেড লেড ডাই-ব্রোমাইডে পরিণত হয় এবং এটি যথেক উষায়ী। ফলে পাইপ দিয়ে অন্যান্য গ্যাসের ব্যস্থে বিভিন্নে বায়।

প্রশাবলী

- 1. देखव थालव रवीन कारक वरन ? উमाइतन माछ।
- 2. ডাই-আলকাইল িংক কিভাবে প্রস্তুত করা হর ? কোন জৈব বোগ প্রস্তুতিতে সাধারণত ডাই-আলকাইল জিংক ব্যবহার করা হর ?
- 3. গ্রিগনার্ড বিকারক কাদের বলে? একটি আদর্শ গ্রিগনার্ড বিকারকের প্রস্তৃতি বর্ণনা কর। নিম্নলিখিত যৌগগুলি সংগ্রেষণে কোন্ বিক্রিরকের সঙ্গে উপযুক্ত গ্রিগনার্ড বিকারকের বিক্রিয়া সম্ভব?—(i) প্রোপেন (ii) আইসোপ্রোপাইল কোহল (iii) টারবিউটাইল কোহল (iv) বিউটিরিক আাসিড (v) ইথাইল মিখাইল কিটোন।
- 4. নিম্নলিখিত বিক্রিয়কগুলির সঙ্গে ইথাইল ম্যাগনেশিয়াম আয়োডাইডের বিক্রিয়য় কোন প্রকার এবং কি জৈবযৌগ উৎপল হবে? প্রতি ক্ষেতে শর্ত উল্লেখ কর।

 (i) ইথিলিন অক্সাইড (i) ফরম্যালডিহাইড (iii) আাসিটালডিহাইড
 (iv) CO₂ (v) ইথাইল সায়ানাইড (vi) ইথাইল ফরমেট (vii) মিথাইল অ্যাসিটেট (viii) আ্যাসিটাইল ক্লোরাইড।
- 5. টেট্রাইথাইল লেড বিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? কোনৃ কাব্দে এটি বাবহত হয় ?

(স্নৰ্ছ বা অ্যালিফ্যাটিক নাইট্ৰোজেন স্বোগসমূহ Aliphatic Nitrogenous Compounds

এই শ্রেণীর বোগের মধ্যে অ্যাসিড অ্যামাইডকে আগেই আলোচনা করা হরেছে। এই অধ্যায়ে অন্যান্য অ্যালিফ্যাটিক নাইট্রোজেন যোগসমূহকে আলোচিত করা হয়েছে।

হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড, হাইড্রোজেন সায়ানাইড, HCN: গালে প্রথম 1782 প্রীক্টাব্দে এই অ্যাসিডটি আবিষ্কার করেন। তেঁতো বাদান (Bitter almonds) থেকে প্রাপ্ত অ্যামিগডালিন (Amygdalin) নামে এক ধরনের প্রকোনাইড (Glucoside)-কে আর্ন্র বিশ্লেষণ করে গালে প্রথম হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড প্রস্তুত করেন।

$$C_{20}H_{27}NO_{11} + 2H_{2}O \longrightarrow HCN + C_{6}H_{5} \cdot CHO + 2C_{6}H_{12}O_{6}$$

প্রস্তুতিঃ (i) সোডিয়াম সায়ানাইডের সঙ্গে খন সালফিউরিক আসিডের বিক্রিয়ায় অনার্র হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা হয়।

(2) আমোনিয়া, সক্রিজেন এবং মিথেন মিশ্রণকে 1000°C-এ প্রাটিনাম ভার-জালির উপর দিয়ে প্রবাহিত করলে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাস্ডি পাওয়া যায়।

$$2NH_3 + 3O_2 + 2CH_4 \rightarrow 2HCN + 6H_2O$$

(3) বৈদ্যুতিক ক্ষুলিকের তাপমাত্রায় আর্নুসটিলিনের সঙ্গে নাইট্নোজেনের বিক্রিয়ায় হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$C_2H_2 + N_2 \rightarrow 2HCN$$

(4) 500°—700°С-এ অ্যালুমিনা প্রভাবকের উপর দিয়ে কার্বন মনোক্সাইড ও অ্যামোনিরা মিশ্রণ প্রবাহিত করলে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড উৎপল্ল হয়।

ধর্ম: অনার্চ হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড বর্ণহীন উষায়ী তরল (স্ফুটনাৰু 26°C) অত্যন্ত বিবাস্ত। এটি অত্যন্ত মৃদু আ্যাসিড এবং জল, কোহল ও ইথারে বে কোন অনুপাতে দ্রাব্য।

বিক্রিয়। ঃ (1) হাইড্রোসারানিক আসিডের জলীয় দ্রবণ আন্তে আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে প্রথমে ফরম্যামাইড এবং পরে আমোনিয়াম ফরমেটে পরিণত হয়। অজৈব আসিডের উপস্থিতিতে বিক্রিয়াটি মুরাম্বিত হয়।

$$HCN + H_2O \rightarrow HCONH_2 \xrightarrow{H_2O} HCO_2NH_4$$

(2) জারমান হাইড্রোজেন হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডকে বিজ্ঞারিত করে মিথাইল আমিনে পরিণত করে।

$$\frac{Zn_iHCl}{HCN + 4H \longrightarrow CH_s \cdot NH_2}$$

(3) অ্যালভিহাইড বা কিটোনের সঙ্গে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় সায়ানোহাইড্রিন উৎপন্ন হয়।

$$C = O + HCN \rightarrow C$$
 CN

ব্যবহার: (1) কৃষিকাজের উন্নতির জন্য পোকানাকড় মারতে, (2) সোনা এবং রুপো নিষ্কাশনে, (3) সারানোহাইজিন ও অন্যানা জৈববাগ সংশ্লেষণে হাইজ্রো-সায়ানিক জ্যাসিড বাবহত হয়।

গঠন । (1) হাইড্রোসায়ানিক আগিসডকে আর্থ বিশ্লোবত করলে ফরম্যামাইড পাওয়া যার এবং ফরম্যামাইড জলবিয়োজন বিক্রিয়ার হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড প্রস্তুত করে। অতএব ফরামক আগিসডর নাইট্রাইল হলে। হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড (HCN)।

$$HCN \stackrel{H_2O}{\rightleftharpoons} HCONH_2$$

- (2) হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড দু'ধরনের আলকাইল জাতক দেয়। যেমন অ্যালকাইল সায়ানাইড RCN। সেটি হাইড্রোজেন সায়ানাইডের HCN জাতক এবং অ্যালকাইল আইসোসায়ানাইড RNC সেটি হাইড্রোজেন আইসোসায়ানাইডের HNC জাতক।
- (3) আগে HCN এবং RCN-এর গঠন যথাক্তমে H—C≡N এবং R—C≡N বলে বিশ্বাস করা হতো, কিন্তু বিমেরু ভ্রামক (Dipole moments) মেশে জানা গেল যে, অ্যালকাইল সায়ানাইডের সংস্পানন সক্তর গঠন হলো,

$$R-C = N \leftrightarrow R-C = N$$
:

(4) হাইড্রোজেন আইসোসায়ানাইডের গঠন H—N = C বা H—N≣C হতে পারে না। কারণ প্রথম গঠনটি অত্যন্ত অস্থায়ী (মৃন্ত মৃলকেঁর জন্য) হবে এবং বিতীয়টিতে নাইট্রোজেন পণ্ড সমবন্ধন (Covalent bond) দেখার, সেটি অসম্ভব। কিন্তু HNC-এর গঠন H—N≌C হলে সমস্যাটি দুর হয়।

অতএব হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড হাইড্রোজেন সায়ানাইড (99.5%) এবং হাইড্রোজেন আইসোসায়ানাইড (0 5%) টটোমেরিক (Tautomeric) মিশ্রণ বেটি রমন বর্ণালী (Raman Spectrum) থেকে সমর্থন করা যায়।

 $H-C\equiv N \Rightarrow H-N \cong C$

অ্যালকাইল সায়ানাইড RCN

আলেকাইল সায়ানাইডকে অনেক সময় নাইট্রাইল (Nitrile) বলা হয়।

লামকরণঃ আলকাইল সায়ানাইডে যে আলকাইল মূলক আছে সেই আলকাইল মূলকের নামের পর সায়ানাইড যোগ করে সাধারণভাবে এই শ্রেণী সদস্যদের নামকরণ করা হয়। এ ছাড়া আদলকাইল সায়ানাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে যে কার্বিক্সল অ্যাসিড পাওয়া যায় সেই অ্যাসিডের সাধারণ নামের শেষ অংশ 'ইক'(ic) 'ওনাইট্রাইল'(onitrile) দিয়ে পরিবর্তন করে করা হয়। যেমন,

HCN হাইন্ড্রোজেন সায়ানাইড বা ফ্রমোনাইট্রাইল $CH_a \cdot CN$ মিথাইল সায়ানাইড বা অ্যাসিটোনাইট্রাইল $C_aH_a \cdot CN$ ইথাইল সায়ানাইড বা প্রোপিয়োনোনাইট্রাইল

প্রস্তৃতি : (1) পটাশিয়াম সায়ানাইডের কোহল মিশ্রিত জ্বলীয় দ্রবণের সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইডকে উত্তপ্ত করলে আলকাইল সায়ানাইড উৎপল্ল হয়। এই RI+KCN → RCN+KI

বিভিন্নার অস্প পরিমাণে আইসোসারানাইডও প্রস্থৃত হর। প্রাথমিক ও দ্বিতীরক অ্যালকাইল হ্যালাইডের ক্ষেত্রে এই বিভিন্নার বেশ সম্ভোষজনক ফল পাওয়া যায়। কিন্তু তৃতীয়ক হ্যালাইডের ক্ষেত্রে এই বিভিন্নার অলিফিন উৎপন্ন হয়।

(2) অ্যাসিড অ্যামাইডকে ফসফরাস পেণ্টঅক্সাইড দিয়ে উত্তাপে ছল বিবোদ্ধন করে অ্যালকাইল সায়ানাইড প্রকৃত করা বায়।

$$R \cdot CONH_s \xrightarrow{P_sO_s} R \cdot CN + H_sO$$

(3) 500°C-এ অ্যালুমিন। প্রভাবকের উপর দিয়ে কার্বীক্সল অ্যাসিড ও অ্যামোনিয়া মিশ্রণ প্রবাহিত করে সায়ানাইড প্রস্তুত করা যায় ।

$$R \cdot COOH + NH_3 \rightarrow R \cdot COONH_4 \xrightarrow{Al_2O_5} R \cdot CN + 2H_2O_4$$

(4) ফসফরাস পেণ্ট সন্ধাইড বা আগিসটিক আগনহাইড্রাইড দিয়ে আগলডিক্সম থেকে জল বিষয় করে সায়ানাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$R \cdot CH = NOH \rightarrow R \cdot CN + H_0O$$

ধর্ম: আলেকাইল সায়ানাইড বিশিষ্ট গন্ধযুক্ত, শ্বায়ী যৌগ। হাইড্রোজেন সায়ানাইড থেকে কম বিষাক্ত। নিমুত্তর সদস্যগুলি তরল ও এলে দ্রারা। আগবিক গুরুত্ব বৃদ্ধির সঙ্গে আলেকাইল সায়ানাইডের জলে দ্রারাতা কমে যায়। এই শ্রেণীর সদস্যরা কোহল ও ইথারে দ্রারা।

বিক্রিয়া: (1) অ্যালকাইল সায়ানাইডকে অ্যাসিড বা ক্ষার দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সায়ানাইড মূলকটি কার্বাক্সল মূলকে পরিণত হয়: অবশ্য কার্বাক্সল যৌগে পরিণত হবার আগে মধাবতী যৌগ আমাইড উৎপন্ন হয়:

$$RCN \xrightarrow{H_2O} R \cdot CONH_2 \xrightarrow{H_2O} R \cdot COOH + NH_3$$

$$CH_3 \cdot CN + 2H_2O + HCI \rightarrow CH_3COOH + NH_4CI$$

$$CH_4 \cdot CN + H_4O + NaOH \rightarrow CH_4 \cdot COONa + NH_4$$

(2) নিকেল প্রভাবকের উপস্থিতিতে আলেকাইল সায়ানাইডকে হাইড্রোজেন দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে প্রাথমিক আগ্রমিন পাওয়া যায়। Na/C₂H₅OH দিয়ে উৎপন্ন জায়মান হাইড্রোজেন দিয়েও বিজারিত করা যায়।

$$R \cdot CN + 2H_2 \rightarrow R \cdot CH_2 \cdot NH_2$$

(3) টিনের (11) ক্লোরাইড ও হাইড্রোজেন ক্লোরাইডের জ্বলীয় দ্রবণ মিশ্রণের সঙ্গে অ্যান্সকাইল সায়ানাইডের বিভিন্নায় অ্যান্সডিহাইড উৎপন্ন হয়। এই বিভিন্নাটিকে শিটফেন বিভিন্না (Stephen's reaction) বলে।

$$\begin{array}{ccc} SnCl_a/HCI & H_aO \\ R \cdot CN & \longrightarrow \{R.CH = NH\}HCI & \longrightarrow R \cdot CHO \end{array}$$

(4) অ্যালকাইল সায়ানাইডের সঙ্গে কোহল ও সালফিউরিক অ্যানিড মিশ্রণকে একতে উত্তপ্ত (রিফ্লারা) করলে এন্টার উৎপন্ন হর।

$$R \cdot CN + R'OH + H_2O \rightarrow R \cdot COOR' + NH_2$$

ব্যবহার ঃ কার্বাক্সল আর্নাসড, এন্টার, আর্নামন, অ্যালডিহাইড, নাইট্রাইল সংশ্লেষণে অ্যালকাইল সায়ানাইড ব্যবহৃত হয়।

জ্যালকাইল আইসোসায়ানাইড RN⊒C

আলকাইল অংইসোসায়ানাইডকে আইসোনাইট্রাইল বা কার্বিল্যামিন (Carbylamine) বলে।

নামকরণ ঃ বে অ্যালকাইল ম্লক আছে সেই অ্যালকাইল ম্লকের নামের শেকে আইসোসায়ানাইড যোগ করে সাধারণত এই শ্রেণী সদস্যদের নামকরণ করা হয়। বেমন,

$\mathbf{CH_3} \cdot \mathbf{N} ightharpoonup \mathbf{C}$ মিথাইল আইসোসায়ানাইড

প্রস্তুতি ঃ (1) প্রাথমিক অ্যামিনকে ক্লোরোফর্ম ও কণ্টিক পটাশের কোহল দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করে আইসোসায়ানাইড প্রস্তুত করা হয়।

$$RNH_2 + CHCl_3 + 3KOH \rightarrow R \cdot NC + 3KCl + 3H_2O$$

(2) সিলভার সায়ানাইডের সঙ্গে আলকাইল হ্যালাইডকে উত্তপ্ত করে জ্যালকাইল আইসোসায়ানাইভ প্রস্তুত করা বার ।

ধর্ম: আইসোসায়ানাইডগুলি অত্যন্ত বিশ্রী গন্ধযুক্ত বিষাক্ত ও প্রশম তরল। জলে প্রায় অদ্রাব্য।

বিক্রিয়া : (1) আইসোসায়ানাইডগুলি লঘু আ্যাসিড দ্রবণে আর্দ্র বিশ্লোবিড হরে ফর্রামক অ্যাসিড ও প্রাথমিক অ্যামিন উৎপন্ন করে। আইসোসায়ানাইডগুলি কার দ্রবণে আর্দ্র বিশ্লোবিত হয় না।

$$R \cdot NC + 2H_2O \xrightarrow{H^+} RNH_3 + HCOOH$$

- (2) আইসোসারানাইডকে বিজারিত করলে দ্বিতীয়ক অ্যামিন উৎপন্ন হয়।
 RNC+4H → RNHCH_s
- (3) আইসোসায়ানাইড সাধারণ তাপমাতার রোমিনের সঙ্গে এবং 100°C-এ সালফারের সঙ্গে বিভিন্নার যুত্যোগ উৎপল করে।

$$R \cdot NC + Br_2 \rightarrow RNCBr_2$$

 $R \cdot NC + S \rightarrow RNCS$

আইসোসায়ানাইড মার্রাকউরিক অক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার আইসোসায়ানেট (RNCO) উৎপল্ল করে।

(4) জ্যালকাইল আইসোসায়ানাইডকে অনেকক্ষণ উত্তপ্ত করনে পুনর্বিন্যাসিড (Rearrangement) হয়ে জ্যালকাইল সায়ানাইড উৎপন্ন করে।

RNC -- - RCN.

নাইট্রোপ্যারাফিন বা নাইট্রোজ্যালকেন সমূহ (Nitroparaffins or Nitroalkanes) R·NO:

প্যারাফিন ব: আলকেনের নাইটো (NO₂) জাতককৈ নাইটোপারেফিন বা নাইটোআলকেন বলে। এই শ্রেণীর সদস্যরা আলকাইল নাইটোইট (নাইটাস আর্গিসডের এস্টার) যৌগের সঞ্জে স্নাবরবী। নাইটোম্লকের নাইটোজেন সরাসরি আলকাইল ম্লকের সঙ্গে যুক্ত থাকলে তাকে নাইটোআলকেন বলে। আর নাইটো ম্লকের অক্সিজেনের সঙ্গে আলকাইল ম্লক সরাসরি যুক্ত থাকলে তাকে আলকাইল নাইটো বলে।

ইট্রাইট বলে।
$$O$$
 $R = 0$ ব্যালকাইল নাইট্রেট O^-

লামকরণ: আলেকেনের নাইটো জাতক হিসেবে এই প্রেণীর সদসাদের নামকরণ করা হর। আলেকেন শৃষ্পলে নাইটোম্লকের অবস্থান সবচেরে কম সংখ্যঃ দিয়ে সূচীত করা হর।

CH, NO, नारे(क्षे) मिथन
CH, CH, NO, नारे(क्षे) रेखन
CH, CH, CH, NO, 1 नारे(क्षे) श्वारणन
CH, CH, CH, 2 नारे(के) श्वारणन

প্রস্তৃতিঃ (1) সিগভার নাইট্রাইটের সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইডের ইথানল প্রবণ উত্তপ্ত করলে নাইট্রোজ্যালকেন উৎপন্ন হয়। অস্প প্রিমাণ অ্যালকাইল নাইট্রাইটও উৎপন্ন হয়, যাকে আংশিক পাতনে দ্ব করা হয়।

$$RX + AgNO_2 - -RNO_2 + AgX$$

(2) ব-হাালো কার্বিক্সল আাসিডের সোডিয়াম লবণের সঙ্গে সোডিয়াম নাইট্রাইটের জলীয় দ্রবণের বিক্রিয়ায় নাইট্রো আলকেন উৎপন্ন হয়।

ধর্ম ঃ নাইটো আলেকেনগুলি সুখকর গন্ধযুক্ত বর্ণহীন প্রশম তরল। জলে অজান্ত কম দ্রাবা। এই শ্রেণীর সদস্যদের প্রমাণ চাপে পাতিত করা যায়।

বিক্রিয়া ঃ (1) রেনি নিকের বা জায়মান হাইড়োডেন দিয়ে নাইট্রোআলকেন বিজ্ঞানিত হয়ে প্রাথমিক আমিনে পরিণত হয়।

$$R \cdot NO_9 + 6H \rightarrow RNH_9 + 2H_9O$$

প্রশম দ্রবণে নাইট্রোঝালকেনকে বিজ্ঞাত্তিত করলে N আলকাইল হাইড্রাক্সল্যামিনে পরিণত হয় ৷ ' N আলকাইল মানে যে আলকাইল মূলক নাইট্রেজনে সংযুক্ত) ৷

$$RNO_3 + 4H \xrightarrow{Zn/NH_4Cl} R \cdot NHOH + H_3O$$

কিন্তু আলেকাইন নাইট্রোইটকে বিজ্ঞারিত করলে কোহল পাওয়া যায় (তফাত)।

RONO + 4H → ROH + NH₄OH

(2) প্রাথমিক নাইট্রোআলেকেনকে হাইড্রোক্লোরক আর্গিনড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লোবত করলে কার্বিক্সল আর্গিনড ও হাইড্রাক্সল্যামিন উৎপন্ন হয়।

দিতীয়ক নাইট্রোআলেকেনকে হাইড্রেক্সেরিক অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে কিটোন ও নাইট্রাস অ্যাসিড উৎপল্ল হয়।

(3) এ হাইড্রোজেন বিশিষ্ট প্রাথমিক ও দিতীয়ক নাইট্রোজ্যালকেন নাইট্রাস ব্যাসিতের সঙ্গে বিভিন্নায় নাইট্রোসোথোগ উৎপশ্ন কবে। তৃতীয়ক নাইট্রোজ্যালকেন মাইট্রাস অ্যাসিতের সঙ্গে বিভিন্না করে না।

$$R \cdot CH_1NO_2 + HONO \rightarrow R \cdot CHNO_2 + H_2O$$

$$\downarrow \\ NO$$

$$R_2CHNO_2 + HONO \rightarrow R_2CNO_2 + H_2O$$

$$\downarrow \\ NO$$

(4) প্রাথমিক ও বিতীশক নাইট্রোআলকেনগুলিতে ব হাইড্রোজেন প্রমাণু থাকার এদেব দুটি টটোমেরিক গঠন হয়।

$$R \cdot CH_{2}NO_{3} \rightarrow R \cdot CH = N$$

$$(I)$$

$$CH_{2}NO_{3} \rightarrow R \cdot CH = N$$

$$O^{-}$$

$$R_{2}CHN$$

$$O^{-}$$

$$O^{-}$$

$$O^{-}$$

$$O^{-}$$

$$O^{-}$$

$$O^{-}$$

$$O^{-}$$

া নং গঠনকে নাইটো-রূপ বা ছদ্দবেশী অ্যাসিড (Pseudo acid) রূপ এবং
া নং গঠনকে অ্যাসি রূপ (aci form) বা নাইট্রোনিক (Nitronic) অ্যাসিড
রূপ বলে । তৃতীয়ক নাইট্রো অ্যালকেনের অ্যাসি রূপ নেই বা এরা উটোমেরিক গঠন
দেয় না

প্রার্থামক এবং দ্বিতীয়ক নাইট্রে। অ্যালকেন নোগের এই নাইট্রোনিক **অ্যাসিড রূপটি** কন্টিক সোডা দ্রবনে সোডিয়াম লবন উৎপন্ন করে।

$$R \cdot CH = N \begin{cases} OH & NaOH \\ O & \rightarrow R \cdot CH = N \end{cases} \begin{cases} ONa \\ O & + H_2O \end{cases}$$

$$R_2CHNO_2 + NaOH - R_2C = NO_2Na.$$

অ্যামিন সমূহ (Amines)

আন্মোনিয়ার এক বা একাধিক হাইড্রোজেন পরমাণু সমসংখ্যক আলেকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়ে যে শ্রেণীর যৌগ উৎপল্ল করে তাদের আমিন বলে। এক, দুই এবং তিনটি হাইড্রোজেন পরমাণু যথন সমসংখ্যক আলেকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়ে যথাক্রমে প্রাথমিক, বিতীয়ক এবং তৃতীয়ক আমিন উৎপল্ল করে।

প্রাথমিক আর্মাননে আমাইনে। ($-NH_2$) মূলক, দ্বিতীয়ক আর্মিনে ইমিনো: (>NH) মূলক এবং তৃতীয়ক আর্মিনে তৃতীয়ক নাইদ্রোজেন $i\equiv N$) মূলক বর্তমান ।

এছাড়া অ্যামোনিয়াম হাইড্রমক্সাইডের টেট্রাম্যালকাইল । যেখানে অ্যামোনিয়াম মৃলকের $(NH_{\star})^{+}$ চারিট হাইড্রোজেন চারিট অ্যানকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত I জাতককে চতুর্থক অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড $R_{\star}NOH$ (Quaternary ammonium hydroxide) বলে।

যে অ্যামিনের সকল আলেকাইলমূলক অভিন্ন অর্থাৎ একই প্রকার সেই অ্যামিনকে সরল (simple) অ্যামিন এবং যে অ্যামিনের বিভিন্ন প্রকার অ্যালকাইল মূলক থাকে তাকে মিশ্র (mixed) অ্যামিন বলে।

(CH₃)₃NH ও (CH₃), N সরল অ্যামিনের উদাহরণ এবং CH₃·NHC₃H₄

লামকরণ : বে যে আলকাইল মূলক আর্যামনে বর্তমান তাদের নাম ইংরাজী বর্ণানুক্তমিকভাবে বলে শেষে আর্যামন বোগ করে এই শ্রেণীর সকল সদসাদের নামকরণ করা হয়।

$$CH_sNH_2$$
 মিথাইল আমিন
 $CH_s\cdot NH\cdot C_sH_s$ ইথাইল মিথাইল আমিন
 $(CH_3)_2NC_2H_s$ ইথাইল ডাই-মিথাইল অমামিন
 $CH_s\cdot N \stackrel{C_2H_s}{\longleftarrow} CH_2\cdot CH_s\cdot CH_s$ ইথাইল মিথাইল n -প্রোপাইল অমামিন ।
 $(C_2H_s)_sN$ দ্বাই-ইথাইল আমিন

I.U.P.A.C. পদ্ধতিতে প্রাথমিক অ্যামিনের নামকরণে অ্যামিনগুলিকে আ্যালকেনের অ্যামাইনো জাতক ধরা হর এবং অ্যামিনো মূলক কার্বন শৃংখলের কে কার্বনে সংযুক্ত তার অবস্থান সূচীত করার জন্য সর্বনিম্ন সংখ্যা বাবহার করা হয়।

CH₃·NH₂ আ্যামাইনে৷ মিধেন
CH₃·CH₃·CH₂·NH₂ 1 আ্যামাইনে৷ প্রোপেন
NH₂
|
CH₃·CH•CH₂ 2 আ্যামাইনে৷ প্রোপেন

চতুর্থক আচিনের নামকবণে আলকাইল মূলকগুলি ইংরাজী বর্ণানুক্তমিকভাবে বলে শেষে আফেচিনবাম হাইডুক্সাইড বলা হয়।

 $(CH_3)_4NOH$ ថមិវិធានាគ আনোনিয়াম হাইড্রক্সাইড $(CH_3)_3N(C_3H_5)OH$ ইথাইল ট্রাইমিথাইল আনোনিয়াম হাইড্রক্সাইড

সমাব্যবভা ও একই আগবিও সংকেত বিশিষ্ট অ্যামিনে নানা প্রকার অ্যামিন হতে পারে। যেমন (1) স্থামিনের জ্ঞালকাইল অংশের কার্বন শৃংখলের পার্থক্যের দর্শ বিভিন্ন প্রকার স্থাবর্থী অ্যামিন হতে পারে।

 CH₃·CH₂·CH₂·CH₂NH₂
 CH₃·CH₃·NH₃

 n-বিউট্টিল স্থামিন
 CH₃

 আইসোবিউটাইল স্থামিন

(2) কার্বন শৃংখলে প্রাথমিক এবং দ্বিতীয়ক অ্যামাইনে। মূলকের অবস্থান পরিবর্তনের জন্য সমাবরবী অ্যামিন হতে পারে।

NH₂

CH₃·CH₂·CH₂NH₂
1 আমাইনো প্রোপেন

CH₃·CH·CH₃
2 আমাইনো প্রোপেন

CH₃·CH₂·NH·CH₂·CH₃
ভাই-ইশাইল আাবিদ

NH₂

CH₃·CH⋅CH₃

CH₃·CH⋅CH₃

(তাপেন

(3) একই আণ্যবিক সংকেতে প্রাথমিক, বিতীয়ক এবং তৃতীয়ক **অ্যামিনের হডে** পারে।

 CH3•CH2·CH2NH2
 CH3•CH2•NH•CH3
 (CH3)8N

 n-প্রোণাইল আ্মিন
 ইখাইল মিখাইল আমিন

 টাইমিখাইল আমিন

প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ: নানা পদ্ধতিতে অ্যামিনগুলি প্রস্তুত করা বার।

1. হৃষ্ণম্যানের পদ্ধতি (Hofmann's method): আলকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে অ্যাম্যোনিয়ার কোহল প্রবণকে সীল টিউবে 100°C-এ উত্তপ্ত করলে তিন প্রকার অ্যামিনের মিশ্রণ পাওয়া যায়। এছাড়া কিছু পরিমাণ চতুর্থক অ্যামিনের লবণও উৎপন্ন হয়।

$$RX + NH_3 \longrightarrow RNH_2 + HX$$

$$RNH_2 + RX \longrightarrow R_3NH + HX$$

$$R_2NH + RX \longrightarrow R_3N + HX$$

$$R_3N + RX \longrightarrow [R_4N] X^{-}$$

 কপার কোমাইট বা আলেমিনা প্রভাবকের উপস্থিতিতে এবং অধিক চাপে কোহলকে আনোনিবার সঞ্জে উত্তপ্ত করলে প্রার্থানক, দ্বিতীয়ক ও তৃতীয়ক আমিন পাওয়া বায়।

ROH + NH₃
$$\longrightarrow$$
RNH₂ + H₂O
RNH₃ + ROH \longrightarrow R₂NH + H₂O
R₃NH + ROH \longrightarrow R₃N + H₂O

আ্যামোনিয়া অধিক পরিমাণে ব্যবহারে প্রাথমিক অ্যামিনের পরিমাণ বৃদ্ধি পার।

অ্যামিনের পৃথকীকরণঃ (1) আংশিক পাতনের সাহায্যে আজকাল আ্যামিনগুলিকে এদের মিশ্রণ থেকে পৃথক করা হয়। এই পদ্ধতি শিশ্পে ব্যবহৃত হয়। এই পদ্ধতিত তিন প্রকার অ্যামিনের লবণ ও টেট্রাআ্যালকাইল অ্যামোনিয়ম লবণকে অধিক কন্টিক পটাশ দ্রবণ যোগে উত্তপ্ত করা হয়। এতে টেট্রাআ্যালকাইল অ্যামোনিয়ম লবণ দ্রবণে অপরিবর্তিত অবস্থায় থাকে কিন্তু অন্যান্য অ্যামিনের লবণ থেকে অ্যামিন মুক্ত হয়ে পাতিত হয়ে চলে আসে। পাতিত বন্ধু থেকে এই তিন প্রকার অ্যামিনকে আংশিক পাতন করে বা অন্য প্রক্রিয়ায় পৃথক করা হয়।

2. হৃষ্ণম্যানের পদ্ধতিঃ তিন প্রকার আর্গামন মিগ্রণকে ডাই-ইথাইল অক্সালেটের সহযোগে উত্তপ্ত করা হয়। এতে প্রাথমিক অ্যামিন ডাই-ইথাইল অক্সালেটের সুঙ্গে বিক্লিয়া করে N: N' ডাই-অ্যালকাইল অক্সামাইড (কঠিন) ও ইথানল উৎপন্ন করে।

COOC₂H₅ + RNH₅

$$\downarrow$$
COOC₂H₅ + RNH₂
 \longrightarrow
CONHR
 \downarrow
CONHR
 \downarrow

বিতীয়ক আর্থিন ও ডাই-ইথাইল অক্সালেটের সঙ্গে বিক্রিয়া করে তেলের মন্ত তরল N: N ডাই-আলকাইল অক্সামেট উৎপন্ন করে। বিতীয় এস্টার মূলকটি বিতীয়ক অ্যাথিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না।

$$\begin{array}{c|c} COOC_3H_5+R_4NH & CONR_3 \\ | & -- & | & +C_3H_4OH \\ COOC_2H_5 & COOC_2H_5 \end{array}$$

N: N ভাই-আলকাইল অক্সামেট

তৃতীয়ক আমিন ভাই-ইথাইল অকজালেটের সঙ্গে বিজিয়া করে না। এখন মিশ্রণটিকে পাতিত করলে তৃতীয়ক আমিন প্রথম পাতিত হয়ে আসবে এবং পরে অকজামেট পাতিত হয়ে আসবে। N: N' ভাই-আলকাইল অকজামাইভ প্রকে পাতে পড়ে থাকবে। N: N' ভাই-আলকাইল অকজামাইভ এবং N: N ভাই-আলকাইল অকজামেটকে হাইড্রোক্লোরিক আমিন পাওয়া বার।

3. হিন্দ্বার্গ পদ্ধতি (Hinsberg's Method): এই পদ্ধতিতে তিনটি আমিন নিএলে p-টলুইন সালফোনাইল ক্লোরাইড (p-টসাইল ক্লোরাইড) যোগ করা হয়। p-টলাইল ক্লোরাইড প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক আমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার ব্যথাক্রমে N আলকাইল p-টলুইন সালফোনামাইড ও N: N ডাই-আলকাইল p-টলুইন সালফোনামাইড ও N: N ডাই-আলকাইল p-টলুইন সালফোনামাইড ক্লার যোগ করে ক্লারকৃত করা হয়। N আলকাইল p-টলুইন সালফোনামাইড ক্লার দ্বেলে দ্রারা, কিন্তু N: N ডাই-আলকাইল p-টলুইন সালফোনামাইড

 $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3CI + RNH_2 - CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3NHR + HCI.$ p-টুবুইন সালফোনাইল কোরাইড N আলেকাইল p-টুবুইন সালফোনামাইড $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2CI + R_2NH \rightarrow CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3NR_2 + HCI.$

N : N ডাই আলকাইল p-টলুইন সালফোনামাইড

অদ্রাব্য। এই মিশ্রপকে পাতিত করলে তৃতীয়ক অ্যামিন পাতিত হয়ে চলে আসবে এবং অবশিষ্ট তরলকে পাহস্তুত করলে প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক অ্যামিনের জাতক পৃথক হয়। পরে প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক অ্যামিনের সালফোনামাইডকে আলাদা আলাদা ভাবে সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে ক্ষারকীয় করলে প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক অ্যামিন পুনরায় পাওয়া যায়।

প্রাথমিক অ্যামিন প্রস্তুতি: (1) নাইটো আলকেনকে বিজ্ঞারিত করে প্রাথমিক আমিন প্রস্তুত করা বার। বিজ্ঞারক দ্রব্য হিসেবে ধাতু / অ্যাসিড বা হাইড্রোজেন ও নিকেল অনুঘটক ব্যবহার করা বার।

 $RNO_{\bullet} + 6H \longrightarrow RNH_{\bullet} + 2H_{\bullet}O$

2. সায়ানাইড, থাক্সম এবং আমাইডকে বিজারিত করে প্রতিক্ষেত্রে প্রাথমিক আমিন প্রস্তুত করা যায়। অনুঘটকীয়ভাবে বা সোভিয়াম / কোইল বাবহার করে বিজারণ সম্পন্ন করা যায়।

 ফুটন্ত ক্ষার দ্রবণের সাহায্যে আইসোসায়ানেটকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে প্রাথমিক অ্যানিন পাওয়া যায়।

$$R \cdot NCO + 2KOH - \cdot RNH_2 + K_2CO_3$$

4. হফ ম্যান বিক্রিয়াঃ কোন অ্যামাইডকে রোমন অথবা ক্লোরিন এবং ক্ষার দ্রবণ সহবোগে উত্তপ্ত করলে অ্যামাইডটি প্রাথমিক অ্যামিনে পরিবর্তিত হয় এবং উৎপল্ল অ্যামিনে আমাইড অপেক্ষা একটি কার্বন পরমাণু কম থাকে। এই পদ্ধতিতে বিতীয়ক ও তৃতীয়ক অ্যামিন মুক্ত প্রাথমিক অ্যামিন পাওয়া যায়।

$$R \cdot CONH_2 + Br_2 + 4KOH \rightarrow R \cdot NH_2 + 2 KBr + K_2CO_8 + H_2O$$

5. গ্যাব্রিয়েল পদ্ধতিঃ কন্টিক পটাশের ইথানল দ্রবণের সঙ্গে ধ্যালিন মাইছের বিক্রিয়ায় পটাশিও থ্যালিমাইড (I) উৎপল্ল হয়। পটাশিও থ্যালিমাইডের সঙ্গে অ্যালকাইল থ্যালিমাইড (II) পাওরা ষায়, যাকে অধিক চাপে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের সাহাব্যে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে বিশ্লুর প্রাথমিক অ্যামিন পাওরা যায়।

NH + KOH
$$\longrightarrow$$
 COOH + RNH₂
 CO
NR $\xrightarrow{H_2O}$ COOH + RNH₂

$$RMgX + CINH_2 \longrightarrow RNH_2 + MgXCI$$

দ্বিতীয়ক অ্যামিন প্রস্তৃতি : (1) আইসোসায়ানাইডকে বিজ্ঞারিত করে দ্বিতীয়ক অ্যামিন পাওয়া যায়, যাতে সব সময় একটি মিথাইল মূলক থাকে। জায়নান হাইজ্যোজেনের সাহায্যে বা অনুঘটকীয়ভাবে বিজ্ঞারণ সম্পান করা যায়।

2. প্রাথমিক অ্যামিনকে প্রয়েজন মত অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করে দ্বিতীয়ক অ্যামিন প্রস্তুত করা যায়।

3. আানিলিনকৈ অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ডাই-আ্যালকাইল অ্যানিলিন পাওয়া যায়, যাকে নাইট্রাস অ্যানিডে যোগ করলে p-নাইট্রোসো N: N ডাই-আ্যালকাইল অ্যানিজিন পাওয়া যায়। এই p-নাইট্রোসো N: N ডাই-অ্যালকাইল অ্যানিলিনকে কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে আর্দ্র বিশ্লোষত করলে দ্বিতীয়ক অ্যামিন ও p-নাইট্রোসো ফিনল পাওয়া যায়।

ভূতীয়ক অ্যামিন প্রস্তুতিঃ (1) আমোনিয়ার কোহল দ্রবণের সঙ্গে কিছু অতিরিক্ত অ্যালকাইল হ্যালাইডকে উত্তপ্ত করলে তৃতীয়ক অ্যামিন পাওয়া যায়।

$$3RX + NH_s - - R_8N + 3HX$$

(2) রেনি নিকেল অনুষ্টক ও হাইড্রোজেনের উপস্থিতিতে আলভিংইডকে দ্বিতীয়ক আর্মিনের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে তৃতীয়ক আর্মিন পাওয়া যায়।

$$R_9NH + R'CHO + H_2 \longrightarrow R_9NCH_2R' + H_9O$$

অ্যামিনগুলির সাধারণ ধর্ম ও অ্যামিনের নিমুতর সদস্যগুলি গ্যাসীর পদার্থ, জলে দ্রাব্য । আগবিক গুরুষ বৃদ্ধির সঙ্গে স্ফুটনাক্ষ বৃদ্ধি পায় এবং দ্রাব্যতা হ্রাস পার । নিমুতর সদস্যদের একটা আঁশটে গন্ধ আছে এবং এরা জলনশীল পদার্থ ।

বিক্রিয়াঃ (I) অ্যামিনগুলি অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার লবণ উৎপন্ন করে। $RNH_2 + HCl \longrightarrow R \cdot NH_2 \cdot HCl$ আ্যামিন হাইড্রাক্রেরাইড $R_2NH + H_2SO_4 \longrightarrow (R_2NH)_2H_2SO_4$ অ্যামিন সালফেট স্থামিন নাইট্রাইট

 $RNH_2 + H_2PtCl_6 \longrightarrow (RNH_2)_2H_2PtCl_6$ আমিন ক্লোরোপ্লাটিনেট

আ্যামিনপুলি অ্যামোনিয়ার থেকে বেশি ক্ষারকীয় পদার্থ। অ্যামিনের নাইট্রোজেন পরমাণুর নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন নুগল প্রোটনের সঙ্গে যুক্ত হওয়ার জন্য যত বেশি পাওরা যাবে ঐ অ্যামিনের ক্ষারকীয়তা তত বেশি হবে। অ্যালকাইল মৃত্তকপুলি ইলেকট্রন বিকর্ষণ করে। ফলে অ্যামোনিয়ার একটি হাইড্রোজেন একটি আ্যালকাইল মৃলক দিয়ে প্রতিক্ষাপিত হলে ঐ প্রাথমিক আ্যামিনের ফারকীয়তা অ্যামোনিয়ার থেকে বেশি হবে। এই একই ভাবে ডাই-আ্যালকাইল আ্যামিন (বিতীয়ক) প্রাথমিক আ্যামিনের থেকে বেশি ক্ষারকীয় হবে। কিন্তু ট্রাই-আ্লালকাইল অ্যামিনের (তৃতীয়ক) ক্ষারকীয়তা সবচেযে বেশি হওয়ার কথা, কিন্তু কার্যত এই তৃতীয়ক আ্যামিনের ফারকীয়তা অনেক কম। এক্ষেয়ে স্টেনিক প্রভাবের (Steric effect) দরুন তৃতীয়ক আ্যামিনে প্রোটন যুক্ত হলে আনক মৃলকের ভীড়ের ফলে পীড়নের উৎপত্তি হয়। এর ফলে স্থায়িত্ব কমে যায় অর্থাৎ ক্ষারকীয়ভা কম হয়।

2. স্থামিনগুলি আলেকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় পরবর্তী আমিন উৎপক্ষ করে। বেমন প্রাথমিক আমিন বিতীয়ক আমিন এবং বিতীয়ক আমিন তৃতীয়ক স্থামিন উৎপক্ষ করে।

$$RNH_2 + R'X \longrightarrow RNHR' + HX$$

 $R_2NH + R'X \longrightarrow R_2NR' + HX$

3. অ্যামিনের লবণগুলিকে উত্তপ্ত করলে বিপরীতমুখী বিক্রিয়য় অগ্রবর্তী অ্যামিন উৎপল্ল করে। ্যেমন তৃতীয়ক আ্যামিনের লবণ থেকে দ্বিতীয়ক অ্যামিন এবং দ্বিতীয়ক অ্যামিনের লবণ থেকে প্রাথমিক অ্যামিন পাওয়া বায়। প্রাথমিক অ্যামিনের লবণকে উত্তপ্ত করলে অ্যালকাইল অ্যালাইড ও অ্যামোনিয়া পাওয়া বায়। মিশ্র তৃতীয়ক

 $R_sNHX \longrightarrow R_2NH + RX$ $R_2NH \cdot HX \longrightarrow RNH_2 + RX$ $RNH_e \cdot HX \longrightarrow RX + NH_3$

च्याप्रितनम् नवनत्क উত্তপ্ত कत्रत्न कृत्रज्य व्यानकारेन म्नक श्रथम व्यानकारेकः ज्ञानारेक हित्मत्व विमृत राव ।

 $(C_aH_a)_a \cdot NCH_a \cdot HCl \rightarrow (C_aH_a)_aNH + CH_aCl$

প্রাথমিক ও বিভীয়ক অ্যামিনের বিক্রিয়াসমূহ: (1) প্রার্থমিক ও বিভীয়ক অ্যামিনগুলি অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড বা ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়া করে N-অ্যালকাইল অ্যাসিট্যামাইড উৎপন্ন করে।

$$RNH_2 + (CH_3CO)_2O - \rightarrow R \cdot NH \cdot OC \cdot CH_3 + CH_3 \cdot COOH$$
N-खालकाहेल खार्गिग्राभाष्टेष

$$R_2 \cdot NH + CH_3COCI - \rightarrow R_2NCOCH_3 + HCI$$
 $N : N$ छाउँ-खानकारेन खानिगांगारेख

2. প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক আমিনগুলি মিথাইল ম্যাগনেশিয়াম হ্যালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মিথেন উৎপত্ন করে।

$$RNH_{9} + CH_{8}MgI \longrightarrow RNHMgI + CH_{4}$$

 $RNH \cdot MgI + CH_{3}MgI \cdots \rightarrow RN(MgI)_{2} + CH_{4}$
 $R_{9}NH + CH_{3}MgI \longrightarrow R_{9}NMgI + CH_{4}$

3. প্রাথমিক অ্যামিন নাইট্রোসিল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যালকাইল ক্লোরাইড, নাইট্রোজেন ও জল উৎপল্ল করে। কিন্তু দ্বিতীয়ক অ্যামিন নাইট্রোসিল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় N নাইট্রোসো অ্যামিন ও হাইড্রেক্লোরিক অ্যাসিড উৎপল্ল করে।

$$RNH_2 + NOCl \longrightarrow RCl + N_2 + H_2O$$

 $R_3NH + NOCl \longrightarrow R \cdot NNO + HCl$

কেবলমাত্র প্রাথমিক অ্যামিনের বিক্রিয়াসমূহ: (1) প্রাথমিক অ্যামিনকে ক্লোরোফর্ম ও কন্টিক পটাশ দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করলে বিশ্রী গন্ধযুক্ত আইসোসায়ানাইড বা কার্বিল্যামিন উৎপন্ন হয়। এই বিক্রিয়া দিয়ে প্রাথমিক অ্যামিনকে সনাক্ত করা যায়।

$$RNH_u + CHCl_s + 3KOH \rightarrow RNC + 3KCl + 3H_sO.$$

প্রাথমিক অ্যামিনকে কার্বন ডাই-সালফাইড দিয়ে উত্তপ্ত করলে ডাই-থায়ো-কার্বামিক অ্যামিত পাওয়া যায়, সেটি মারকিউরিক ক্লোরাইড দিয়ে বিয়োজিত হয়ে অ্যালকাইল আইসোথায়োসায়ানেট (RNCS) ও কালোরঙের মারকিউরিক সালফাইড পাওয়া যায়। এই বিক্রিয়াটিকে হফম্যানের মাস্টার্ড অয়েল (Hofmann's mustard oil reaction) বিক্রিয়া বলে।

$$RNH_s + CS_2 \rightarrow S = C \stackrel{NHR}{\longleftrightarrow} \frac{HgCl_2}{SH} \rightarrow RNCS + HgS + 2HCl$$

3. প্রাথমিক আ্যামিন নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্লিয়ার নাইট্রোজেন ও কোহল এবং বিশেষ অ্যামিনের ক্ষেত্রে সমাবয়বী কোহল, অলিফিন উৎপল্ল হয়। মিথাইল অ্যামিনের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় মিথানল উৎপল্ল না হয়ে ডাই-মিথাইল ইথার ও নাইট্রোজেন উৎপল্ল হয়।

$$CH_8NH_9 + HNO_9 \rightarrow N_2 + H_9O + (CH_8)_9O$$

$$HNO_9$$

$$CH_9 \cdot CH_2 \cdot CH_2NH_9 \longrightarrow CH_8 \cdot CH_9 \cdot CH_9OH +$$

$$CH_8 \cdot CH(OH)CH_9 + CH_8 \cdot CH = CH_9 + N_9 + H_9O$$

যে কোন অ্যালিফ্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিনের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিক্রিয়ার নাইট্রোজেন গ্যাস অবশাই বার হবে।

4. আরোম্যাটিক আলডিহাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রাথমিক আমিন শিক্সের ক্ষারক (Schiff's base) উৎপন্ন করে।

$$RNH_2 + C_6H_5 \cdot CHO \longrightarrow RN = CHC_6H_5 + H_2O$$
Picos miss

কেবলমাত্র দ্বিতীয়ক জ্যামিনের বিক্রিয়াসমূহ: (1) দ্বিতীয়ক আামিন নাইট্রাস আাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার তেলের মত হলুদ রঙের তরল পদার্থ নাইট্রাসোজ্যামিন উৎপন্ন করে।

$$R_2NH + HNO_2 \rightarrow R_2N \cdot NO + H_2O$$
.

এই নাইট্রোসো অ্যামিনকে ফিনল ও খন সালফিউরিক অ্যাসিড সহযোগে উত্তপ্ত করলে সবুজ রঙের পদার্থ উৎপল্ল হর, যাকে কন্টিক পটাশ দ্রবণ যোগে ক্ষারীয় করলে দ্রবণের রঙ গাঢ় নীলে পরিবর্ডিত হয়। এই বিক্লিয়াটিকে লিবারম্যান পরীক্ষা বলে, খার দ্বারা দিতীয়ক অ্যামিন বা ফিনলকে সনাস্ত করা যায়।

2. কার্বন ডাই-সালফাইড সহযোগে বিতীয়ক অ্যামিনকে উত্তপ্ত করলে ডাই-থারোকার্বামিক অ্যাস্ডি উৎপন্ন হর, সেটি মার্রাকউরিক ক্লোরাইড খারা বিযোজিত হর না, ফলে মার্রাকউরিক সালফাইড পাওরা বার না। (প্রার্থামিক অ্যামিন থেকে পার্থক্য)

$$R_3NH+CS_3 \rightarrow S-C < SH$$

কেবলমাত্র ভৃতীয়ক অ্যামিনের বিক্রিয়াসমূহ: (1) নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় তৃতীয়ক অ্যামিন কেবলমাত্র নাইট্রাইট লগণ উৎপল্ল করে। $R_8N + HNO_2 \rightarrow R_3N \cdot HNO_2$

2. সায়ানোজেন রোমাইডের সঙ্গে তৃতীয়ক অ্যামিনের বিক্রিয়ায় অ্যালকাইল রোমাইড ও ডাই-অ্যালকাইল সায়ানামাইড উৎপক্ষ করে।

 $R_3N + BrCN \rightarrow R \cdot Br + R_3NCN$

ডাই-অ্যালকাইল সায়ানামাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে দ্বিতীয়ক অ্যামিন পাওয়া ষায়।

 $R_2NCN \xrightarrow{H_2O} [R_2N\cdot COOH] \rightarrow R_2NH + CO_2$ প্রাথমিক, দিভীয়ক ও ভৃতীয়ক অ্যামিনের মধ্যে পার্থক্য

প্রাথমিক অ্যামিন	দ্বিভীয়ক অ্যামিন	তৃতীয়ক অ্যামিন
ক্লারকীয় ধর্ম এই প্রেণীর অ্যামিনের জলীয় দ্রবণ লিটমাসে ক্লারকীয় ধর্ম প্রকাশ করে। নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে	প্রাথমিক অ্যামিনের থেকে এই শ্রেণীর অ্যামিন বেশি ক্ষারকীয়।	দ্বিতীয়ক অ্যামিনের থেকে এই শ্রেণীর অ্যামিন কম ক্ষারকীয়।
বিক্রিয়ায় প্রচণ্ডভাবে নাইট্রোব্ধেন গ্যাস নির্গত হয় ।	হলুদ রঙ বিশিষ্ট তেলের মত তরল পদার্থনাইট্রোসো- অ্যামিন উৎপক্ষ হয়। যাকে ফিনলের কেলাস ও ঘন H,SO, সহযোগে উত্তপ্ত করলে দ্রবণের বর্ণ সবুজ হবে। এই দ্রবণে NaOH এর জলীয় দ্রবণ যোগে ক্ষারীয় করলে মিশ্র দ্রবণের বর্ণ নীল হবে। একে লিবার- ম্যান পরীক্ষা (Liever- man test) বলে।	কেবলমাত্র নাইট্রাইট লবণ উৎপন্ন করে ।
 অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া কেলাসাকার অ্যাসিটাইল জাতক উৎপত্র করে। 	কেলাসাকার অ্যাসিটাই ল জাতক উৎপন্ন হয়।	কোন বিভিন্না হয়। না।

	প্ৰাথমিক অ্যামিন	দ্বিভায়ক অ্যামিন ,	ভূঙীয়ক অ্যানিন
4.	CHCl _s / KOH সহযোগে উত্তপ্ত করলেঃ (কার্বিল আমিন বিক্রিয়া) বিশ্রী গন্ধযুক্ত কার্বিল আমিন বা আইসোসায়ানাইড উৎপন্ন হয়।	কোন বিক্রিয়া হয় না।	কোন বিফিয়া হয় না।
5 .	CS, দিয়ে উত্তপ্ত করে HgCl ₂ যোগ করলে কালো রঙের HgS-এর অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।	কালে। অধঃক্ষেপ পাওয়া যায় না ।	কালো অধঃক্ষেপ পাওয়া যায় না।
6.	আনু লকাইল হালাইডের সকে বিক্রিয়া প্রাথমিক আমিনের সঙ্গে উপযুক্ত হিসাব্যত R'X-কে উত্তপ্ত করলে বিক্রিয়ার দ্বিতীয়ক আমিনের লবণ উৎপন্ন হয়। RNH₂+R'X→RNHR'⋅HX	িছতীয়ক অ্যামিনের সঙ্গে উপথুকুহিসাবমত R'X-কে উত্তপ্ত কবলে বিক্রিয়ায় তৃতীয়ক অ্যামিনের লবণ উৎপদ্ম হয়। R₂NH + R'X→ R₂NR'·HX	সাধারণ তাপমাতার তৃতায়ক আামিনের সঙ্গে R'X এর বিভিয়ায় চতুর্থক আামিনের লবণ উৎপল্ল হয়। Rৣ৪N+R'X→
7.	p-টলুইন সালফোনাইল ক্লোরাইও সঙ্গে বিক্রিয়া প্রাথমিক আমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার N অ্যালকাইল p-টলুইন সালফো- নামাইড উংপদ্ধ হয়।	দ্বিতীয়ক অ্যামিনের সঙ্গে বিক্লিয়ায় N·N ডাই- অ্যালকাইল p-টলুইন সাল- ফোনামাইড উৎপন্ন হয়।	R ₈ N ⁺ R'•X ⁻ কোন বিক্রিয়া হয় না।

মিথাইল অ্যামিন (Methylamine) CH_3NH_2 প্রাথমিক অ্যামিনের প্রথম সদস্য। কাঠ এবং হাড়ের অস্তর্ধ্ম পাতনকালে মিথাইল অ্যামিন পাওরা যায়। প্রস্তৃত্তি ও যে কোন সাধারণ পদ্ধতি দিরে মিথাইল অ্যামিন প্রস্তৃত্ত করা যায়। এক অণ পরিমাণ অ্যামোনিয়াম ক্রোরাইডের সঙ্গে দুই অণ পরিমাণ ফরম্যালডিহাইড দবণকে (ফরম্যালিন) উত্তপ্ত করলে মিথাইল অ্যামিন হাইড্রোক্লোরাইড ও ফরমিক

অ্যাসিড পাওয়া যায়। এই দ্রবণকে কস্টিক সোডা দ্রবণে ফোটালে মিথাইল অ্যামিন পাওয়া যায়।

$$NH_4Cl + 2HCHO \rightarrow CH_3NH_2\cdot HCl + HCOOH$$

 $CH_3NH_2\cdot HCl + NaOH \rightarrow CH_3NH_2 \uparrow + NaCl$

এ ছাড়া উত্তপ্ত অবস্থায় মিথানল ও অ্যামোনিয়া মিশ্রণকে প্রভাবকের উপর দিয়ে প্রবাহিত করে প্রাপ্ত উৎপন্ন বস্তুকে আংশিক পাতন করলে মিথাইল অ্যামিন পাওয়া যায়

$$CH_8OH + NH_3 \rightarrow CH_3NH_2 + H_2O$$
,

মিথাইল অ্যামিন বর্ণহীন গ্যাসীয় পদার্থ। অর্থান্তকর আঁশটে গদ্ধ আছে। জলে অত্যন্ত দ্রাব্য এবং জলীয় দ্রবণ ক্ষারের ন্যায় আচরণ করে। মিথাইল অ্যামিন অ্যামোনিয়ার থেকে বেশি ক্ষারকীয় এবং অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় লবণ উৎপক্ষ করে। ক্ষুটনাজ্ক – 7.6°C। প্রাথমিক অ্যামিনের সকল সাধারণ বিক্রিয়া মিথাইল অ্যামিন দেয়। মিথাইল অ্যামিন হিমায়ক হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

ইথাইল অ্যামিন (অ্যামাইনো ইথেন) CH3CH2NH3: উচ্চ চাপে ইথাইল ক্লোরাইডকে অ্যামোনিয়ার কোহলীয় দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করে প্রস্তুত করা হয়।

অ্যামোনিয়ার গন্ধযুক্ত বর্ণহীন, উদ্বায়ী, দাহ্য তরল। জলীয় দূবণ ক্ষারের ন্যায় আচরণ করে। ক্ষুটনাঙ্ক 16.6°C। জলে, কোহলে ও ইথারে দ্রাব্য। পেট্রোলিয়াম ও রঞ্জন শিশেপ ব্যবহৃত হয়।

n-প্রোপাইল অ্যামিন (1 অ্যামাইনো প্রোপেন)ঃ n-প্রোপাইল কোরাইডকে আমোনিয়ার কোহলীয় ৫বণ সহযোগে উত্তপ্ত করে n-প্রোপাইল আমিন (CH₃CH₂CH₂NH₂) প্রস্তুত করা হয়।

CH, CH, CH, Cl + 2NH, —→ CH, CH, CH, NH, + NH, Cl বিশিষ্ট গন্ধ গ্রহ বর্ণহীন, অতান্ত দাহ্য তরল। জল, কোহল ও ইথারে দ্রাব্য। জলীয় দ্রবণ ক্ষারীয়। স্ফুটনাৰ্ক 47.8°C। রুসায়নাগারে প্রয়োজন হয়।

আহিসোপোইল অ্যামিন (2 অ্যামাইনো প্রোপেন)ঃ অধিক চাপে অ্যাসিটোনের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় আইসোপ্রোপাইল অ্যামিন [CH₈CH(NH₂) CH₈] উৎপদ্ম হয়।

 $CH_3COCH_3 + NH_3 \longrightarrow CH_3 \cdot CH(NH_2)CH_3 + H_2O$

অ্যামিনের গন্ধযুক্ত, বর্ণহীন, অত্যন্ত দাহ্য তরল। জল, কোইল ও ইথারে দ্রাব্য । জলীর দ্রবণ ক্ষারীর। ক্ষ্টনাঙ্ক 32.4°C। দ্রাবক ব্লুপে এবং রাবার শিম্প ব্যবহৃত হয়।

n-বিউটাইল অ্যামিন (1 অ্যামাইনো বিউটেন)ঃ বিউটানল বা বিউটাইল কোরাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় n-বিউটাইল অ্যামিন (CH₃CH₂CH₂CH₂NH₂) উৎপন্ন হয়।

 $CH_{8}(CH_{2})_{3}OH + NH_{8} \rightarrow CH_{3}(CH_{2})_{3}NH_{2} \leftarrow CH_{3}(CH_{2})_{3}CI + NH_{8}$

আর্মিনের গন্ধযুক্ত, বর্ণহীন, উদ্বায়ী, দাহ্য তরল। জল, কোহল ও ইথারে দ্রাবা। জলীয় দ্রবণ ক্ষারীয়। রাবার ও ওবুধ শিশ্পে বাবহত হয়।

আইসোবিউটাইল অ্যামিন (CH3) ুCHCH3 NH3 গুলাইনো-বিউটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে আমোনিরার বিক্লিয়ায় উৎপন্ন হয়।

 $(CH_3)_2CHCH_2CI + 2NH_3 \longrightarrow (CH_3)_2CHCH_2NH_2 + NH_4CI$

আ্যামিনের গন্ধযুক্ত, বর্ণহীন, দাহ্য তরল । জল, কোহল ও ইথারে দ্রাব্য । জলীয় দ্রবণ ক্ষারীয় । স্ফটনাঙ্ক 66°—69°C।

দিতীয়ক বিউটাইল অ্যামিন (2 অ্যামাইনো বিউটেন)ঃ দিতীয়ক বিউটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্লিয়ায় দিতীয়ক বিউটাইল অ্যামিন [CH₈CH(NH₈)C₈H₈] উৎপন্ন হয়।

 $CH_sCH(Cl)C_2H_s + 2NH_s \longrightarrow CH_sCH(NH_2)C_2H_5 + NH_4Cl.$ বৰ্ণহীন, দাহা তরল । স্ফুটনাৰু 63—68°C। ছৱাক নাশক হিসেবে ব্যবহৃত হয় ।

ভূতীয়ক বিউটাইল অ্যামিন (CH₃), CNH₂ ঃ তৃতীয়ক বিউটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিভিন্নায় উৎপন্ন হয়।

 $(CH_s)_s CCI + 2NH_s \longrightarrow (CH_s)_s CNH_2 + NH_4CI$

বর্ণহীন দাহা তরল। জল, কোহল ও ইথারে দ্রাব্য। স্ফুটনাব্দ 44°—46°C। রাবার, রঞ্জক ও ওবুধ শিস্পে ব্যবহৃত হয়।

(এই অ্যামিনগুলির রাসার্রানক বিক্রিয়া, সাধারণ বিক্রিয়। আলোচিত হয়েছে)।

ডাই-মিথাইল জ্যামিন (Dimethyl amine) (CH_s)₂NH : বিতীয়ক জ্যামিনের প্রথম সদস্য এবং যে কোন সাধারণ পদ্ধতি দিয়ে এটি প্রবৃত্ত

করা ষার। এক অণ অ্যামোনিরাম ক্লোরাইডের সঙ্গে চার অণ পরিমাণ ফরম্যাল-ডিহাইড দ্রবণকে (ফরমালিন) উত্তপ্ত করলে ডাই-মিথাইল অ্যামিন পাওয়া যার।

NH₄Cl+4HCHO → (CH₅)₃NH·HCl+2HCOOH

ভাই-মিথাইল আ্যামিন আ্যামোনিয়ার মত গন্ধযুক্ত বর্ণহীন গ্যাসীয় পদার্থ।
ক্ষুটনাক্ষ 7°C। দ্বিতীয়ক অ্যামিনে সকল সাধারণ বিক্রিয়া ভাই-মিথাইল অ্যামিন
দেয়। দ্বিতীয়ক অ্যামিনের আদর্শ নমুন। হলো ভাই-মিথাইল অ্যামিন। পশুর
চামড়ার লোম অপসারণ করতে এবং রাবার শিশ্পে এই অ্যামিনটি সাধারণত
ব্যবহৃত হয়।

ইথাইল মিথাইল অ্যামিন CH₃NHC₂H₆ ঃ মিথাইল অ্যামিনের সঙ্গে ইথাইল ক্লোরাইডের বিক্লিরার উৎপন্ন হর।

CH₃NH₂ + C₂H₅Cl—→CH₃NHC₂H₅ + HCl বৰ্ণহীন দাহ্য তরল। জল ও কোহলে দ্রাব্য।

ডাই ইথাইল অ্যামিন (C_2H_5), NH ও উচ্চচাপে ও তাপমাত্রার ইথাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিকিয়ার উৎপন্ন হয়।

 $C_2H_5Cl + 3NH_8 \longrightarrow (C_2H_5)_2NH + 2NH_4Cl.$

আ্যামোনিয়ার ন্যায় গন্ধবিশিষ্ট বর্ণহীন, দাহ্য তরল। জল ও কোহলে দ্রাব্য। জলীয় দ্রবণ ক্ষারীয়। স্ফুটনাৰু 55.5°C। দ্রাবকর্পে এবং রাবার ও বস্তু শিশ্পে ব্যবহৃত হয়।

(এই অ্যামিনগুলির বিক্রিয়াগুলি সাধারণ বিক্রিয়ায় আলোচিত হয়েছে)।

ট্রাই-মিথাইল অ্যামিন (Trimethyl amine) (CH_s), N : তৃতীরক অ্যামিনের প্রথম সদস্য এবং আদর্শ নমুনা। বিট (Beet) চিনি প্রস্তুত কালে প্রাপ্ত চিটে গুড়ে এবং মাছের মল ইত্যাদিতে এই অ্যামিন পাওরা যার।

প্রস্তৃতি ঃ তৃতীয়ক অ্যামিনের বে কোন সাধারণ পদ্ধতি দিরে এই ট্রাই-মিথাইল অ্যামিন প্রস্তৃত করা যার। এছাড়া এক অপ অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে নর (9) অণ পরিমাণ প্যারা-ফরম্যালডিহাইডকে উত্তপ্ত করে এই ট্রাই-মিথাইল অ্যামিন পাওয়া যায়।

 $2NH_{\bullet}Cl+9HCHO \rightarrow 2(CH_{\circ})_{\bullet}N\cdot HCl+2CO_{\circ}$ বিট চিনি থেকে প্রাপ্ত চিটে গুড়কে অন্তর্ধুম পাতন করলে এই আ্যামিন পাওরা বার।

ট্রাইমিথাইল অ্যামিন আঁশটে গদ্ধযুক্ত বর্ণহীন গ্যাস। স্ফুটনাঙ্ক 3.5°C।
অ্যামিনগুলির মধ্যে সবচেয়ে ক্ষারকীয়। ট্রাই-মিথাইল অ্যামিনকে হাইড্রোক্লোরিক
অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে মিথাইল ক্লোরাইড পাওয়া যায়। (অধিক চাপে)

$$(CH_s)_s N + 4HCI \rightarrow 3CH_3CI + NH_4CI$$

ট্রাইমিথাইল অ্যামিন মিথাইল ক্লোরাইডের উৎস হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

চতুৰ্থক অ্যামিন লবণ (Quarternary Amine Salts)

চতুর্থক স্মামিন লবণ বা হাইড্ক্সাইড স্মামোনিয়াম খোণের মত। এই সকল যোগে নাইট্রোছেন প্রমাণুতে চারটি সমযোজক (covalent bond) এবং একটি তাড়িংযোজক (Electrovalent bond) আছে। এই সকল যোগগুলি জলে দ্রাব্য এবং জলে আয়নে বিভক্ত হয়ে থাকে।

প্রস্তি ঃ আমোনিয়ার সঙ্গে অধিক পরিমাণে আলকাইল হ্যালাইডের বিশ্বিয়ার চতুর্থক আমিন লবণ বা টেট্রা-আলকাইল আমোনিয়াম হ্যালাইড প্রস্তুত সহজে করা যায়। এছাড়া আমোনিয়ার পরিবর্তে প্রার্থামক বা দ্বিতীয়ক বা তৃতীয়ক আমিনের সঙ্গে আলকাইল হ্যালাইডের বিশ্বিয়ায় ও টেট্রা-আলকাইল আমোনিয়াম হ্যালাইড প্রস্তুত করা যায়। আমোনিয়া বা প্রার্থামক, শ্বিতীয়ক বা তৃতীয়ক আমিন কোন্টি নেওয়া হবে তা চতুর্থক আমিনের গঠনের উপর নির্ভর করে।

রাসাম্বনিক বিক্রিয়া: (1) টেট্টা-আলকাইল আমোনিয়ম হ্যালাইডকে চাপহীন অবস্থায় পাতন করলে তৃতীয়ক আর্মিন এবং আলকাইল হ্যালাইড পাওয়া যায়।

2. টেট্রা-অ্যালকাইল অ্যামোনিয়াম হ্যালাইডকে সিলভার হাইড্রক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার টেট্রা-অ্যালকাইল অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড উৎপন্ন হয়।

$$R_{4}NX + AgOH \rightarrow R_{4}NOH + AgX$$

3. টেট্রা-মিথাইল অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইডকে উত্তপ্ত করলে ট্রাই-মিথাইল অ্যামিন ও মিথানল পাওয়া যায়।

$$(CH_s)_4NOH \rightarrow (CH_s)_8N + CH_2OH$$

টেট্রা-মিথাইল অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড ব্যতীত যে কোন টেট্রা-অ্যালকাইল অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইডকে উত্তপ্ত করলে তৃতীয়ক অ্যামিন অলিফিন ও জল উৎপন্ন হয়।

$$(C_2H_6)_4NOH \rightarrow (C_3H_6)_3N+C_2H_4+H_2O$$

চতুর্থক অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইড যাতে বিভিন্ন অ্যালকাইল মূলক আছে তাদের ক্ষেত্রে এই বিক্রিয়ায় নিমুলিখিত ফল লক্ষ্য করা যায়। মিথাইল মূলক সব সময় নাইট্রোজেনের সঙ্গে থাকবে এবং ইথাইল মূলক থাকলে ইথিলিন পাওয়া যাবে। হাইড্রক্সিন মূলকেব সঞ্গে অ্যালকাইল মূলকের β-কার্বনে অবন্থিত হাইড্রোজেন পরমাণু যুক্ত হয়ে জল অপসারিত হয়।

[
$$(CH_s)_3 \cdot NCH_uCH_s$$
] OH $\rightarrow (CH_s)N_3 + C_2H_4 + H_2O$

টেট্রা-আলকারল অ্যামোনিধাম হাইড্রক্সাইডে যদি β হাইড্রোজেন না থাকে, অলিফিন উৎপন্ন হবে না। হফন্যানের এক্জিস্টিড মেথিলেশান বিক্রিয়া এই বিক্রিয়ার উপর নির্ভরশীল।

অ্যামাইনে। অ্যাসিড সমূহ (Amino acids)

কার্বীক্সল অ্যাসিডের কার্বন শৃংখলের হাইড্রোজেন পরমাণু অ্যামাইনো মূলক দিয়ে পরিবর্তন করে যে যৌগ পাওয়া যায় তাকে অ্যামাইনো অ্যাসিড বলে । কার্বীক্সল মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে অ্যামাইনো মূলক কার্বন শৃংখলের $\boldsymbol{\lambda}$, $\boldsymbol{\beta}$ বা $\boldsymbol{\gamma}$ স্থানে থাকতে পারে । অ্যামাইনো মূলকের অবস্থানের দরুন এই শ্রেণীর সদস্যদের $\boldsymbol{\lambda}$, $\boldsymbol{\beta}$ বা $\boldsymbol{\gamma}$ অ্যামাইনো অ্যাসিড বলে ।

প্রোটিন (Protein)-কে আর্রাসড বা উৎসেচক (Enzyme) দিয়ে আর্র্র বিশ্লেষিত করলে
করলি
করলি

হতে পারে। এই দশটি অ্যামাইনো অ্যাসিডকে শরীর নিজে প্রস্তুত করতে পারে না
এবং এদের 'অপরিহার্য অ্যামাইনো অ্যাসিড' (Essential amino acids) বলে।
অন্যান্য অ্যামাইনো অ্যাসিডকে জীবদেহ তার খাদ্য থেকে নিজে প্রস্তুত করতে পারে।
একই ধরনের খাদ্য থেকে জীবদেহ সবরকম অ্যামাইনো অ্যাসিড প্রস্তুত করতে পারে।
না। এই কারণে প্রাণীর জন্য বিভিন্ন রকম খাদ্যের প্রয়োজন হয়।

জীব বা উদ্ভিদ থেকে যে অ্যামাইনো আ্যাসিড পাওয়া যায়, তাতে একটি অ্যামাইনো ও একটি কার্বাক্সল মৃলক থাকতে পারে বা দুটি অ্যামাইনো এবং একটি কার্বাক্সল মৃলক বা একটি অ্যামাইনো এবং দুটি কার্বাক্সল মৃলক থাকতে পারে । প্রাইসিন ও β আ্যালানিন ব্যতীত সকল প্রাকৃতিক অ্যামাইনো আ্যাসিড আলোক সক্রিয় (Optically active) যৌগ।

নামকরণঃ অ্যামাইনো অ্যাসিডগুলিকে কার্বাক্সল অ্যাসিডের অ্যামাইনো জাতক হিসেবে ধরা হয় এবং কার্বাক্সল মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে অ্যামাইনো মূলকের অবস্থান গ্রীক অক্ষর দিয়ে সূচীত করা হয় বেমন—

NH₂·CH₂·COOH আ্যামাইনো আ্যাসিটক অ্যাসিড বা গ্লাইসিন
CH₃·CH(NH₂)·COOH

- আ্যামাইনো গ্লোপিয়োনিক অ্যাসিড,
- আ্যামাইনো গ্লোপিয়োনিক অ্যাসিড বা

β-আ্যামাইনো গ্লোপিয়োনিক অ্যাসিড বা

 β -আলানিন

প্রস্তৃতি : (1)

-হ্যালো কার্বন্ধিল অ্যাসিড অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ার

--আ্যামাইনো অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

(2) পটাশিও থ্যালিমাইডের সঙ্গে ২-হ্যালো কার্বন্ধিল অ্যাসিডের এগ্টার বিক্রিয়। করে যে যোগ উৎপশ্ন করে তাকে আর্র্র বিক্রেরিত করলে ≼-অ্যামাইনো আ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c}
CO \\
CO \\
COOH
\end{array}
+ CH_3.CH(NH_2).CO_2H_5$$

$$\begin{array}{c}
CO \\
COOH
\end{array}
- KCI$$

$$\begin{array}{c}
CO \\
COOH$$

$$COOH$$

$$COO$$

(3) অ্যালভিহাইড, অ্যামোনিয়া এবং হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের বিভিন্নার

উৎপন্ন অ্যামাইনো নাইট্রাইলকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ২-অ্যামাইনো অ্যাসিড পাওয়া বার। এই বিক্রিয়াকে স্ট্রেকার সংশ্লেষণ (Streeker synthesis) বলে।

$$\begin{array}{c} NH_{2} \\ | H_{2}O \\ CH_{3} \cdot CHO + HCN + NH_{3} \longrightarrow CH_{3} \cdot CH \cdot CN \xrightarrow{\qquad} \\ CH_{8} \cdot CH(NH_{2})COOH \end{array}$$

ধর্ম ঃ বেশির ভাগ আমাইনো অ্যাসিড কঠিন পদার্থ। জলে দ্রাব্য, কিন্তু জৈব দ্রাব্দে যেনন কোহল, ইথারে অদ্রাব্য। অ্যামাইনো আ্যাসিডের দিমেরু শ্রামকের পরিমাণ বেশ বেশি। দুবনে অ্যামাইনো অ্যাসিডের কার্বন্ধিল মৃলকের প্রোটন অ্যামাইনো মৃলক গ্রহণ করে অন্তর্গুরুতর লবণ (Inner salt) গঠন করে। এদের জুইটার আয়ন (Zwitterion) বা আ্যাফলাইট (Ampholyte) বা বিমেরুক আয়ন (Dipolar ion) বলে।

$$NH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH \rightleftharpoons \mathring{N}H_3 \cdot CH_2 \cdot COO^{-}$$

অ্যামাইনো অ্যাসিডের বিক্রিয়াসমূহকে তিন ভাগে ভাগ করা যায়। যেমন—
ক) কেবলমাত্র অ্যামাইনো মূলকের বিক্রিয়া (থ) কেবলমাত্র কার্বক্সিল মূলকের
বিক্রিয়া (গ) অ্যামাইনো ও কার্বক্সিল মূলকের বিক্রিয়া।

বিক্রিরাসমূহ ঃ (ক) (1) শক্তিশালী অঙ্গৈব অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যামাইনো।
অ্যাসিড লবন উৎপন্ন করে।

(2) নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে আমাইনো আ্যাসিডের বিক্রিয়ায় হাইড্রাক্স অ্যাসিড ও নাইট্রোজেন উৎপন্ন হয়।

$$NH_2 \cdot CH_3 \cdot COOH + HNO_3 \rightarrow HO \cdot CH_2 \cdot COOH + N_2 + H_3O$$
হাইডুন্ধি আাদিটিক আদিড

আরাইনো অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় N
অ্যাসিটাইল জাতক উৎপন্ন করে।

NH₂·CH₂·COOH + CH₃·COCl→CH₃·CO·NH·CH₂·COOH + HC N-जातिहोहिन ब्राहेनिन (খ) (1) অজৈব আাদিডের উপস্থিতিতে আমাইনো আাদিড কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় এন্টার উৎপদ্র করে।

$$NH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH + C_2H_5OH \xrightarrow{HCI} NH_2 \cdot CH_2 \cdot COOC_2H_5 + H_2O$$

(2) কপার (II) অক্সাইডের সঙ্গে গ্লাইসিন দুবণকে উত্তপ্ত করলে লবণ উৎপন্ন হয়। এদের চিলেট (Chelate) যৌগ বলে।

(গ) (1) দ্রবণে গ্লাইদিন অ**ন্তর্গুর লবণ উৎপ**ল করে।

$$H_3N \cdot CH_3 \cdot COOH + H_3O \Rightarrow H_3N \cdot CH_3 \cdot COO + H_2O.$$

2. গ্লাইগিনের এপ্টারকে উত্তপ্ত করলে ভাইকিটো পিপারাজিন (Diketo piperazine) নামে হেটারোসাইক্লিক যৌগ উৎপন্ন হয়।

NH₂ C₃H₅OOC NH—CO

CH₂
$$CH_2 \rightarrow CH_2$$
 $CH_2 + < C_3H_5OH$

COOC₃H₅ H₂N CO —NH

প্রাইসিন $NH_2 \cdot CH_3 \cdot COOH$ । মিন্টি স্বাদযুক্ত সাদা কেলাসাকার কঠিন পদার্থ। গলনাক্ষ 235°C। জলে দ্রাব্য। রেজিন, বানিশ ও ঔষধ প্রস্তুতিতে ব্যবহৃত হয়। ক্লোরোআ্যাসিটক অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিজিয়ায় প্রস্তুত করা ষায়। পটাশিও থ্যালিমাইড থেকেও প্রস্তুত করা ষায়। অনেক প্রোটনে বিশেষ করে দুধে পাওয়া যায়।

আ্যালানিন (৫-আ্যানাইনে। প্রোপিয়োনিক অ্যান্সিড):
আ্যালানিন [CH₃CH(NH₂)·COOH] বর্ণহান কেলাসাকার, আলোক সন্ধির
পদার্থ। জলে দ্রাব্য, কোহলে সম্প দ্রাব্য, কিন্তু ইথারে অদ্রাব্য। ৫-রোমো
প্রোপিয়োনিক অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিভিন্নায় প্রস্তুত করা যায়। এছাড়া
সংশ্লেষণ দ্রেকার দিয়েও প্রস্তুত করা যায়। থ্যালিম্যাইড থেকে প্রস্তুত করা যায়।
(প্রস্তুতির 2 এবং 3 নং বিভিন্না দ্রন্থব্য) DL অ্যালানিনের গলনাক্ষ 295°C।
অপুন্ধীববিজ্ঞান শাথার গবেষণায় ব্যবহৃত হয়।

প্রশাবলী

- হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড কে আবিষ্কার করেন? অনার্দ্র HCN অ্যাসিড
 কিভাবে প্রস্তুত করা হয়? নিম্নলিখিত বিক্রিয়কগুলি হাইড্রোসায়ানিক
 অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কোন্ পদার্থ উৎপল্ল হবে? শর্তসহ আলোচনা কর।

 (i) H₂O (ii) Zn/HCl (iii) কার্বনিল যৌগ
- 2. HCN কোন্ অ্যাসিডের নাইট্রাইল ? হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের গঠন নির্পণ কর।
- 3. আলকাইল সায়ানাইড প্রস্থৃতির সাধারণ পদ্ধতিগুলি কি কি? নিম্নলিখিত বিটক্ররকগুলি মিথাইল সায়ানাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কোন্ পদার্থ উৎপল্ল হবে? শর্ত ও সমীকরণসহ আলোচনা কর। (1) HCI (11) NaOH (iii) Na/C₂H₂OH (iv) SnCI₂/HCI (v) C₂H₀OH/H₂SO₄
- 4. আলেকাইল আইসোসায়ানাইড কাদের বলে? এই শ্রেণীর যৌগদের সংশ্লেষণের সাধারণ পদ্ধতির বর্ণনা কর। নিম্নলিখিত বিক্রিয়কের সঙ্গে আলকাইল আইসোসায়ানাইডের বিক্রিয়ায় কি যৌগ উৎপল্ল হবে? শর্তসহ আলোচনা কর (i) লঘু HCl (ii) HgO (iii) H₂ (iv) Br₂
- 5. নাইট্রোপ্যারাফিন কাকে বলে? নামকরণ কর (i) $CH_4 \cdot NO_2$
 - (ii) CH₈CH₂·CH₂NO₂ I
- 6. নাইট্রোপারোফিন কিভাবে প্রস্তুত করা যায় ? নাইট্রোপারাফিন ও অ্যালকাইল নাইট্রোইটের মধ্যে পার্থকা কি ? নাইট্রোনিক অ্যাসিড ও ছল্পবেশী অ্যাসিড কি বস্তু ?
- 7. আর্মিন কাদের বলে? অ্যামিনের শ্রেণীবিভাগ কর। $C_4H_{11}N$ সংকেত বিশিষ্ট অ্যামিনের কত প্রকার সমাব্য়ব অ্যামিন হতে পারে। প্রত্যেকটি সমাব্য়ব অ্যামিনের নাম ও গঠন উল্লেখ কর।
- ৪. প্রাথমিক, দ্বিতীয়ক ও তৃতীয়ক অয়িমনের মিশ্রণ থেকে প্রত্যেকটি অয়িমনকে কিভাবে পৃথক করা হয় ?
- টীকা লেখ :—(i) কাবিল অ্যামিন বিক্রিয়। (ii) হফম্যান বিক্রিয়।
 (iii) গ্যারিয়েল অ্যালিম্যাইড সংশ্লেষণ (iv) হফম্যান মান্টার্ড অয়েল বিক্রিয়।
 (v) শিফের ক্ষারক।
- প্রাথমিক, দ্বিতীয়ক ও তৃতীয়ক অ্যামিনের সঙ্গে নাইয়াস অ্যাসিডের বিক্রিয়।
 আলোচনা কর।

- 11. প্রাথমিক, বিতীয়ক ও তৃতীয়ক অ্যামিনের মধ্যে পার্থক্য আলোচন। কর।
- 12. সংশ্লেষণ কর (1) মিথাইল অ্যামিন (ii) ডাই-মিথাইল অ্যামিন (iii) ট্রাই-মিথাইল অ্যামিন (iv) দেট্রকার সংশ্লেষণ (v) দিমেরুক আয়ন
- 13. চতুর্থক অ্যামিন লবণ ও ক্ষারক কাদের বলে? টেট্রামিথাইল অ্যামোনিরাম হাইডুক্সাইডকে উত্তপ্ত করলে কি কি যোগ উৎপন্ন হবে? আর ট্রাইমিথাইল ইথাইল অ্যামোনিরাম হাইডুক্সাইডকে উত্তপ্ত করলে কি কি যোগ পাওরা বাবে?
- 14. অ্যামোনিয়া, মিলাইল অ্যামিন ও ডাই-মিলাইল অ্যামিনের মধ্যে কোনটি বেশি কারকীয় এবং কেন ?
- 15. আমাইনো আগিড কাকে বলে? গ্লাইসিন ও অ্যালানিন কিভাবে সংশ্লেষণ করা যায়? অস্তরতর লবণ কি?
- 16. আমাইনো আসিডের বিক্রিরাগুলি আলোচনা কর।

সম্পৃক্ত দ্বিক্ষারীয় কার্বক্সিল অ্যাসিড সমূহ Saturated Dicarboxylic Acids

সাধারণত অ্যালকেনের দুটি হাইড্রোজেন পরমাণু দুটি কার্বাক্সল মূলক দিয়ে প্রতিন্থাপিত হলে যে অ্যাসিড পাওয়া যায় তাকে সম্পৃত্ত দিক্ষায়ীয় কার্বাক্সল অ্যাসিড বলে। এই শ্রেণী সদস্যদের সাধারণ সংকেত হলো (CH₂)_n(COOH)₂। দুটি কার্বাক্সল মূলক একটি বা দুটি কার্বান যুক্ত থাকতে পারে। এই শ্রেণীর প্রথম সদস্য হলো অকজালিক আ্যাসিড HOOC • COOH বা (COOH)₂। দুটি কার্বাক্সল মূলক সরাসরি যুক্ত। এখানে n-এর মান শ্না। দ্বিতীয় সদস্যের নাম ম্যালোনিক অ্যাসিড [HOOC • CH₂COOH]।

নামকরণ । এই শ্রেণীর সদস্যদের সাধারণ নাম তাদের উৎসের নাম থেকে সাধারণত করা হয়। যেমন অক্জালিস (Oxalis) শ্রেণীর উদ্ভিদ থেকে যে অ্যাসিড পাওরা যায় তাকে অক্জালিক (Oxalic) অ্যাসিড বলে। ম্যালিক অ্যাসিডকে জারিত করে যে অ্যাসিড পাওরা যায় তাকে ম্যালোনিক অ্যাসিড বলে।

সম্পৃত্ত দ্বিক্ষারীয় কার্বক্সিল অ্যাসিডে যত সংখ্যক কার্বন আছে তত সংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট অ্যালকেনের নামের শেষে ডাইওয়িক বসিয়ে IUPAC পদ্ধতিতে এই শ্রেণীয় সদস্যদের নামকরণ করা হয়।

	সাধারণ নাম	IUPAC নাম
HOOC-COOH	অকজালিক অ্যাসিড	ইথেন ডাইওগ্নিক অ্যাসিড
HOOC.CH,.COOH	ম্যালোনিক অ্যাসিড	প্রোপেন ডাইওয়িক অ্যাসিড
CH ₂ ·COOH		বিউটেন ডাইওয়িক অ্যাসিড
CH ₂ ·COOH	সাকসিনিক অ্যাসিড	

আবার অনেক সময় বিক্ষারীর অ্যাসিডকে (অকজালিক আ্যাসিড ব্যতীত) অ্যালকেনের ডাই-কার্বন্ধিল জাতক ধরে নামকরণ করা হয় এবং কার্বন্ধিল মূলকের অবস্থান সংখ্যা বারা সূচীত করা হয়। এটিও IUPAC পদ্ধতি।

মিথেন ডাই-কার্বক্সিল অ্যাসিড

ইথেন 1: 2 ডাই-কার্বীক্সল অ্যাসিড

ইথেন I : 1 ডাই-কার্বাক্সল অ্যাসিড

প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ: (1) গ্রাইকলকে যেতে দুটি প্রাথমিক কোহল মূলক আছে 1 জারিত করে দ্বিক্ষারীয় কার্বাক্সল অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায়।

(2) ডাই-হ্যালো অ্যালকেনের সঙ্গে পটাশিয়াম সয়য়ানাইডেব বিক্রিয়ার উৎপক্ষ সায়ানাইড যৌগকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে এই প্রেণীর সদস্যাদের প্রস্তুত করা য়য়।

$$CH_2 \cdot Br + KCN$$
 $-2KBr$ $CH_3 \cdot CN$ H_2O $CH_2 \cdot COOH$ $CH_2 \cdot Br + KCN$ $CH_2 \cdot CN$ $CH_2 \cdot COOH$ ইথিলিন ডাই-রোমাইড $CH_2 \cdot COOH$ সায়ানোজেনকে আর্দ্র বিশ্বেষ্ বিত করলে অকজালিক অ্যাসিড পাওয়া যায় 1

মনোহ্যালো ফ্যাটি অ্যাসিডের সঙ্গে পটাশিয়াম সায়ানাইডের বিক্রিয়ায় উৎপক্ষ সায়ানো অ্যাসিডকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে এই শ্রেণীর সদস্যদের প্রস্তুত করা বায়।

$$H_2O$$
 $Cl\cdot CH_3\cdot COOH + KCN \longrightarrow CN\cdot CH_2\cdot COOH \longrightarrow$
কোরোজ্যাসিটিক আসিড
সামানোজ্যাসিটিক আসিড
 $HOOQ\cdot CH_2\cdot COOH$.

মালোনিক আসিড

(3) হ্যালোজিনো ফ্যাটি অ্যাসিডের এগ্টারের সঙ্গে সিলভারের বিক্রিয়ার বিক্ষারীয় কার্বাক্সল অ্যাসিডের এগ্টার উৎপন্ন হয়, যাকে আর্দ্র বিশ্লোষিত করকে।
বিক্লারীয় অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$CH_2 \cdot COOC_2H_5 + 2Ag \rightarrow | CH_2 \cdot COOC_3H_5 + COOH_2 \cdot COOH_3 \cdot$$

পটাশিয়াম অ্যালকাইল এফারের জলীয় দ্রবলকে তড়িৎ বিশ্লেষণ করলে
উক্তরে বিক্ষারীয় কার্বজিল অ্যাসিড পাওয়া য়ায়।

$$2KOOC \cdot (CH_2)_n COOC_2H_5 \rightarrow +2KOH + 2CO_2 + H_2 \\ +2H_2O \qquad (CH_3)_n \cdot COOC_2H_5 \\ \downarrow \text{ with fixed } \\ (CH_3)_n \cdot COOH \\ \mid +2C_2H_5OH \\ (CH_3)_n \cdot COOH \\ \mid (CH_3)_n$$

এই বিক্রিয়ায় সব সময় জ্যেড় সংখ্যায় কার্বন পরমাণু অগসিতে থাকবে।

- 5. ম্যালোনিক এন্টার এবং অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টার থেকে দ্বিক্ষারীয় অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায়।
- 6. অসম্পৃত বিক্ষানীয় আাসিডকে বিজারিত করে এই শ্রেণীর সদস্য প্রস্তুত করা বার।

$$\begin{array}{ccc} \text{CH-COOH} & \text{CH}_{\$}\text{-COOH} \\ \parallel & + \text{H}_{\$} & \rightarrow & \mid \\ \text{CH COOH} & \text{CH}_{\$}\text{-COOH} \end{array}$$

7. চক্রাকার কিটোনকে (Cyclic ketones) জ্বারিত করে দ্বিক্ষারীয় কার্বাক্সল আ্যাসিড প্রস্তুত করা বায়। সাইক্লো হেক্সানোনকে নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জ্বাড়িত করে অ্যাডিপিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা হয়।

সাধারণ ধর্ম ঃ বিক্ষারীয় কার্বাক্সল অ্যাসিডগুলি কেলাসাকার কঠিন এবং নিমন্তর সদস্যরা জলে দ্রাব্য । আগবিক গুরুষ বৃদ্ধিতে দ্রাব্যতা সাধারণ নিয়ম অনুষায়ী কমে । বিজ্ঞাড় সংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট অ্যাসিড জ্বোড় সংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট অ্যাসিডের থেকে জলে বেশি দ্রাব্য কিন্তু গ্রলনাধ্ক কম ।

দ্রাবাড়া (গ্রাম/	100 গ্রাম জলে]	গলनाकं °C
অক্জালিক অ্যাসিড (COOH),	10.2	186
ম্যালোনিক অ্যাসিড CH (COOH)	139.4	135.6
সাক্সিনিক অ্যাসিড HOOC·(CH ₂) ₂ COOH	6.84	185
প্রুটারিক অ্যাসিড HOOC(CH2)8·COOH	83.3	97
আ্যাডিপিক আগিন্ড HOOC(CH2)4·COOH	1.44	151
পিমেলিক আসিড HOOC(CH2)a·COOH	4.1	103

এই শ্রেণীর কোন সদস্য জলীর বাস্প দ্বারা উদ্বারী নর। অক্জালিক অ্যাসিড ব্যতীত অন্যান্য অ্যাসিডগুলি জারক দ্রব্যে বেশ স্থায়ী। আগবিক,গুরুদ বৃদ্ধির সঙ্গে এই শ্রেণীর সদস্যদের অ্যাসিডের শক্তি কম হয়ে আসে।

অকজালিক অ্যাসিড, ইথেন ডাইওিয়ক অ্যাসিড (Oxalic acid, Ethane dioic acid) HOOC·COOH: সরলতম দ্বিকার্বীরূল অ্যাসিড এবং অত্যন্ত প্রয়োজনীয় পদার্থ। অকজালিস শ্রেণীর নানা উন্তিদে এই অ্যাসিডটি মৃত্ত অবস্থার বা পটাশিরাম, ক্যালসিরাম লবণ হিসেবে পাওয়া যায়। আমরুলের (Sorrel) পাতার পটাশিরাম হাইড্রোজেন অকজালেট পাওয়া যায়। অর্জুন গাছের ছালে, ওল, কচু এবং পিরাজে ক্যালসিয়াম লবণ হিসাব পাওয়া যায়। মানুষের মৃত্রে অ্যামোনিয়াম অকজালেট পাওয়া যায়।

1766 খ্রীকান্দে শীলে (Scheele) চিনিকে (সুক্রোজ) নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করে প্রথম অকজালিক অ্যাসিড প্রস্তুত করেন। এবং দেখান যে, আমরুল থেকে প্রাপ্ত আাসিডের সঙ্গে অভিন্য।

প্রস্তুত্তি ও ভানোভিয়াম পেণ্ট অক্সাইডের উপস্থিতিতে চিনিকে (সুক্রোজ) নাইট্রিক আাসিড দিয়ে উত্তপ্ত করলে অকজালিক আাসিড পাওয়া যায়। এই বিক্রিয়ায় প্রচুর নাইট্রোজেন ডাই-অক্সাইড গ্যাস নির্গত হয়। এই বিক্রিয়ায় প্রাপ্ত দ্রবণকে খীরে ধীরে ঠাণ্ডা করলে অকজালিক অ্যাসিডের কেলাস পাওয়া যায়, যাকে পরিস্তৃত করে আলাদা করে জলের থেকে পুনঃ কেলাসিত করে বিশুদ্ধ করা হয়।

$$C_{12}H_{22}O_{11} + 180 \xrightarrow{V_2O_5} 6(COOH)_3 + 5H_2O$$

- (2) কাঠের গুড়োকে 200°C-এ কন্টিক সোডা ও কন্টিক পটার্শ দিয়ে উত্তপ্ত করে যে গাঁলত পদার্থ পাওরা যার, তাতে অকজালিক আাসিডের সোডিয়াম পটাশিয়াম লবণ থাকে,। উৎপল্ল পদার্থকৈ জল দিয়ে নিষ্কাশন করে চুনের জল (Lime H₂O) যোগ করা হয়। এতে ক্যালসিয়াম অকজালেটের অদ্রাব্য কেলাস পাওরা যায়, যাকে পরিস্কৃত করে পৃথক করে পরিমাণ মত সালফিউরিক আাসিড যোগ করলে অকজালিক আ্যাসিডের দ্রবণ ও অদ্রাব্য ক্যালসিয়াম সালফেট উৎপল্ল হয়। ক্যালসিয়াম সালফেটক পরিস্কৃত করে পৃথক করে দ্রবণকে ঘনীভূত করলে অকজালিক আ্যাসিডের কেলাস পাওয়া যায়। যাকে পুনঃ কেলাসিত করে বিশুক্ত করলে অকজালিক আ্যাসিডের কেলাস পাওয়া যায়।
- (3) সোডিরাম ফরমেটকে 360°C-এ উত্তপ্ত করলে সোডিরাম অকজালেট ও হাইড্রোজেন উৎপন্ন হর। সোডিরাম অকজালেট থেকে আগের পদ্ধতি অনুসারে

অকঞ্চালিক অয়াসিড প্রস্তুত করা হয়। এই বিক্রিয়ায় অকজালিক জ্যাসিতের শিপ্পোংপাদন করা হয়।

$$\begin{array}{c} COONa \\ 2H \cdot COONa \longrightarrow ! \\ COONa \end{array} + H_2O$$

4. সায়ানোজেনকে হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে অকজালিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায়।

$$(CN)_2 + 4H_2O + HCl \longrightarrow (COOH)_2 + 2NH_4Cl.$$

5. ইথিলিন গ্লাইকলকে জারিত করে অকজালিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

6. 360°C-এ সোডিয়ামের উপর কার্বন ডাই-অক্সাইড প্রবাহিত করে সোডিয়াম অকজালেট প্রস্তুত করা যায়।

$$CO_{\underline{s}} + 2Na \longrightarrow (COONa)_{\underline{a}}$$

ধর্ম ঃ জলীয় দ্রবণ থেকে কেলাসিত অকজালিক অ্যাসিডে (COOH) $_2H_2O$ দুই অণু স্ফটিক জল (water of crystallisation) থাকে। এই কেলাসগুলি বর্ণহীন প্রিজ্মের মত এবং গলনাক $101^{\circ}C$ । অনার্দ্র আ্যাসিডের গলনাক $189.5^{\circ}C$ । $200^{\circ}C$ -এ অকজালিক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড কার্বন মনোঅক্সাইড, ফর্মিক অ্যাসিড ও জলে বিভক্ত হয়ে যায়।

$$(COOH)_2 \longrightarrow CO_2 + HCO_2H$$

 $HCO_3 H \longrightarrow CO + H_2O$

বিক্রিয়াসমূহ: (1) 90°C-এ ঘন সালফি টরিক অ্যাসিডের সঙ্গে অকজালিক আ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড, কার্বন মনোসক্সাইড ও জল পাওয়া বায়।

$$(COOH)_2 \longrightarrow CO_2 + CO + H_2O$$

(2) আল্লিক পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ (অৃম্প গরম) অকজালিক আ্যাসিডকে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলে পরিবর্তন করে। এই বিভিন্না দিয়ে টাইট্রেশন পদ্ধতিতে পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেটের জলীয় দ্রবণের মাত্রা নির্ণয় করা হয়।

$$5(COOH)_2 + 2KMnO_4 + 3H_3SO_4 \rightarrow K_3SO_4 + 2MnSO_4 +$$

10CO, +8H,O

(3) কন্টিক পটাশের সঙ্গে কঠিন অকজালিক আ্যাসিডকে গলালে পটাশিরাম কার্বনেট ও হাইড্রোজেন উৎপন্ন হয়।

$$(COOH)_2 + KOH \longrightarrow 2K_2CO_3 + H_2 + 2H_2O$$

(4) ইথানলের সঙ্গে অনার্দ্র অকজালিক অ্যাসিডকে রিফ্লাক্স করলে ডাই-ইথাইল অকজালেট পাওয়া যায়।

$$(COOH)_2 + 2C_2H_5OH \rightarrow (COOC_2H_5)_2 + 2H_2O$$

5. 110°C-এ গ্রিসারলকে অকজালিক আ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ফর্মিক আ্যাসিড পাওয়া যায়। (ফর্মিক অ্যাসিডের রসায়নাগারে প্রস্তৃতি)। কিন্তু অধিক তাপমান্তার গ্লিসারলকে অকজালিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে অ্যাল্লাইল কোহল উৎপন্ন হয়।

6. ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে অকজালিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় অকজালাইল ক্লোরাইড (Oxalyl chloride) পাওয়া যায়।

7. অকজালাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় অকজামাইড উৎপন্ন হয়।

COCI
$$+4NH_8 \longrightarrow | +2NH_4CI$$
 COCI $+2NH_4CI$

8. আমোনিয়াম অকলালেটকে উত্তপ্ত করলে অকলামাইড পাওয়া যায়।

COONH₄ CONH₂
$$+ 2H_2O$$
 COONH₄ CONH₃

ডাই-ইথাইল অকজালেটের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় অকজামাইড প্রস্তুত
করা বায়।

$$\begin{array}{c} COOC_2H_{\delta} \\ | \\ COOC_3H_{\delta} \end{array} + 2NH_3 \longrightarrow \begin{array}{c} CONH_2 \\ | \\ CONH_3 \end{array} + 2C_2H_{\delta}OH \end{array}$$

 অকজামাইডকে ফসফরাস পেন্টঅক্সাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে সায়ানোজেন গ্যাস প্রস্তুত করা যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CONH}_2 \\ | \\ \text{CONH}_2 \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \text{CN} \\ | \\ \text{CN} \end{array} + 2\text{H}_2\text{O}$$

11. অকজামাইতকে আর্র বিশ্লেষিত করলে অ্যামোনিয়াম অকজালেট পাওয় বার।

$$\begin{array}{c} \mathsf{CONH_2} \\ | \\ \mathsf{CONH_2} \\ + 2\mathsf{H_2O} \\ \longrightarrow \\ \begin{array}{c} \mathsf{COONH_4} \\ | \\ \mathsf{COONH_4} \end{array}$$

12. অ্যামোনিয়াম হাইড্রোজেন অকজালেট (NH OOC·COOH)-কে উত্তপ্ত করলে অকজামিক অ্যাসিড (H NOC·COOH) পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{ccc} \text{COONH}_{4} & \text{CONH}_{9} \\ | & \longrightarrow & | & + \text{H}_{2}\text{O} \\ \text{COOH} & & \text{COOH} \end{array}$$

সনাক্তকরণঃ (1) সালফিউরিক অ্যাসিডের দ্বার। অমুকৃত পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণের সঙ্গে অকজালিক অ্যাসিড দ্রবণকে সামান্য উত্তপ্ত করলে পারম্যাঙ্গানেটের বেগুনীবর্ণ বর্ণহীন হয়ে পড়ে।

(2) খন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে অকজালিক আাসিডকে উত্তপ্ত করলে থে গ্যাস নির্গত হয় তা হান্ধ। নীল শিখার জলে।

$$(COOH)_2 + H_2SO_4 \longrightarrow CO + CO_3 + H_2O(H_2SO_4)$$

- (3) অকজালেটের প্রশম দ্রবণে ক্যালিসিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণ ঝোগ করলে ক্যালিসিয়াম অকজালেটের সাদ। অবংক্ষেপ পাওয়। য়য়, য়া অ্যাসিটিক অ্যাসিডে অদাব্য।
- (4) অকজালিক আাসিড বা অকজালেট দ্রবণে ডেনিগ বিকারক (Denige's reagent) যোগ করলে সাদা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়। বাকে উত্তপ্ত করলে দ্রবীভূত হয় না। টারটারিক আাসিড ও সায়ায়্টিক আাসিড থেকে পার্থকা।

ব্যবহার ঃ কাপড় রঙ করতে এবং ছাপাতে অকজালিক অ্যাসিড ও অকজালেট লবণগুলি ব্যবহৃত হয়। আয়তনমাত্রিক বিলেষণে (Volumetric analysis) অকজালিক অ্যাসিড এবং সোভিয়াম অকজালেট ব্যবহৃত হয়। ফটোগ্রাফী শিম্পে ফেরাস অকজালেট প্রয়োজন হয়। ফরিমক অ্যাসিড, অ্যাল্লাইল কোহল অকজালিক অ্যাসিডের এগ্টার প্রস্তৃতিতে অকজালিক অ্যাসিড ব্যবহৃত হয়। অকজালিক অ্যাসিড

ও পটাশিয়াম অকজালেট মিশ্রণ [বাকে কোয়াড্রোঅকজালেট (Quadroxalate) বলে 1 দিয়ে কাপড়ে কালির দাগ তোলা হয়।

গঠন : (1) মান্তিক বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুষ নির্ণয়ে জানা যায় যে, অকজালিক আাসিডের আণবিক সংকেত $C_9H_9O_4$ । (2) এক মোল বা অণ অকজালিক আাসিড দুই মোল কন্টিক ক্ষারের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সম্পূর্ণরূপে প্রশামিত হয়। অতএব অকজালিক আাসিড বিক্ষায়ীয় আাসিড। (3) অকজালিক আাসিড দুধরনের লবণ ও এন্টার দেয়। যেয়ন পটাশিয়াম হাইড্রোজেন অকজালেট ও পটাশিয়াম অকজালেট $(C_9O_4K_9)$ এবং ইথাইল হাইড্রোজেন অকজালেট ও ডাই-ইথাইল অকজালেট দেয়। এছাড়া অকজালিক আাসিড ফসফরাস পেণ্টাক্রোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অকজালাইল ক্লোরাইড $C_2O_2Cl_2$ উৎপত্র করে। অতএব অকজালিক আাসিডে দুটি কার্বাক্সল মূলক আছে এবং মূলক দুটি সরাসরি যুক্ত অর্থাৎ HOOC·COOH। অকজালিক আাসিডের এই গঠন সংক্ষেষণ দ্বারা সমর্থন করা যায়।

$$\begin{array}{cccc} \text{CN} & \text{H}_2\text{O} & \text{COOH} & \text{[O]} & \text{CH}_2\text{OH} \\ | & \longrightarrow & | & --- & | \\ \text{CN} & & \text{COOH} & & \text{CH}_2\text{OH} \end{array}$$

ডাই-মিথাইল অকজালেট (COOCH₃) ু ঃ অকঙ্গালিক অ্যাসিডকে মিথানল দিয়ে রিফ্লাক্স করলে ভাই-মিথাইল অকঙ্গালেট পাওরা যার।

$$(COOH)_3 + 2CH_3OH \longrightarrow (COOCH_3)_2 + H_2O$$

ডाই-মিথাইল অকজালেট কঠিন পদার্থ। গলনা•ক 54°C।

ডাই-ইথাইল অকজালেট (COOC₂H₅)₂ মিথাইল এন্টারের অনুর্পভাবে ডাই-ইথাইল অকজালেট প্রস্তুত করা হয়। ডাই-ইথাইল অকজালেট কিন্তু তরল পদার্থ, স্ফুটনাক্ষ 186°C।

ম্যালোনিক অ্যাসিড, মিথেন ডাইওম্নিক অ্যাসিড

CH2(COOH)2 ঃ ম্যালিক অ্যাসিডকে জারিত করে প্রথমে এই অ্যাসিড
প্রস্তুত করা হয় এবং এই ম্যালিক অ্যাসিড থেকে এই অ্যাসিডটির নামকরণ করা হয়
ম্যালোনিক অ্যাসিড। বিটের (Beet) রসে অস্প পরিমাণে এই অ্যাসিডটি পাওয়া
বায়। এছাড়া তেমন কোন প্রাকৃতিক উৎস এই অ্যাসিডটির নেই।

প্রস্তুতি : (1) ম্যালিক অ্যাসিডকে ডাইক্লেমেট্,সালফিউরিক অ্যাসিড দিরে জারিত করে এই অ্যাসিড প্রকৃত করা বার।

HOOC·CHOH·CH₂·COOH —→ HOOC·CO·CH₂·COOHHOOC·CH₂·COOH + CO₂ অक्कान ज्ञानिहरू ज्ञानिङ

(2) পটাশিয়াম ক্রোরোঅ্যাসিটেটকে পটাশিয়াম সায়ানাইডের জলীয় দ্রবেশর সঙ্গে উত্তপ্ত করলে পটাশিয়াম সায়ানো অ্যাসিটেট উৎপন্ন হয়, য়াকে হাইড্রোক্রোরিক আ্যাসিড পিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ম্যালোনিক অ্যাসিড পাওয়া য়ায়।

$$H_2O$$

 $KCN + Cl \cdot CH_2 \cdot COOK \longrightarrow CN \cdot CH_2 \cdot COOH \longrightarrow CH_2(COOH)_2$

ধর্ম ঃ ম্যালোনিক অ্যাসিড কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 135.6°C। জলে এবং কোহলে দ্রাব্য। এই অ্যাসিডের ক্ষারীয় ধাতুর লবণগুলি কেবলমার জলে দ্রাব্য।

বিক্রিয়াসমূহ: (1) ম্যালোনিক অ্যাসিডকে 140°-150°C-এ উত্তপ্ত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড মুক্ত হয়ে অ্যাসিটিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

$$HOOC \cdot CH_2COOH \longrightarrow CH_8 \cdot COOH + CO_2$$

যে কোন বিকাৰ্বন্ধিল আাসিড যাতে দুটি কাৰ্বান্ধল একটি কাৰ্বনে যুক্ত তাদের উত্তপ্ত করলে কাৰ্বন ডাই-অক্সাইড সহক্ষে মুক্ত হয় এবং দিক্ষারীয় আাসিডটি এক ক্ষারীয় আাসিডে পরিণত হয়।

(2) ফসফরাস পেণ্ট সম্বাইডের সঙ্গে ম্যালোনিক আাসিডকে উত্তপ্ত করলে দুই অপু জল মূক্ত হরে কার্বন সাব-অক্সাইডে (Carbon sub-oxide) পরিণত হর। এই কার্বন সাব-অক্সাইড জলের সঙ্গে বিক্রিয়ার পুনরার ম্যালোনিক আাসিড উৎপক্ষ করে।

$$P_2O_5$$
 $HOOC \cdot CH_2 \cdot COOH \longrightarrow O = C = C = C = O + 2H_2O$
 $O: C: C: C: O + 2H_2O \longrightarrow CH_2(COOH)_2$
कार्वन प्राव-व्यवारिक

ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট $CH_s(CO_sC_sH_s)_s$ ও ডাই-ইথাইল ম্যালোনেটকে সাধারণত ম্যালোনিক এন্টার বলা হয় এবং এই এন্টারটি অত্যন্ত প্রয়োজনীয় যৌগ, যা জৈব যৌগ সংশ্লেষণে নানাভাবে ব্যবহৃত হয়। ম্যালোনিক জ্যাসিডের থেকে ম্যালোনিক এন্টার অনেক বিভিন্নায় কাজে লাগে।

প্রস্তুতি ঃ ক্লোরোঅ্যাসিটিক অ্যাসিডকে পটাশিয়াম কার্বনেট দিয়ে প্রশমিত করে পটাশিয়াম ক্লোরোঅ্যাসিটেট প্রস্তুত করা হয়। পটাশিয়াম ক্লোরোঅ্যাসিটেটর সঙ্গে পটাশিয়াম সায়ানাইডের বিক্রিয়ায় পটাশিয়াম সায়ানোঅ্যাসিটেট প্রস্তুত হয়। এই পটাশিয়াম সায়ানোঅ্যাসিটেটকে নির্জল কোহল এবং ঘন সালফিউরিক আ্যাসিডের সঙ্গে রিফ্লাক্স করে ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট প্রস্তুত করা যায়। এই বিক্রিয়ায় সায়ানো মূলকটি আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে কার্বিক্সল মূলকে পরিণত হয়, পরে কার্বিক্সল মূলক দুটি এন্টার মূলকে পরিণত হয়,

$$\begin{array}{c} K_2CO_3 & KCN \\ CICH_2COOH \longrightarrow CICH_2COOK \longrightarrow NC \cdot CH_2COOK \\ \hline & C_2H_5OH/H_2SO_4 \\ \hline & \longrightarrow CH_2(COOC_2H_5)_2 \end{array}$$

ধর্ম ঃ ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট সুন্দর গদ্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাঙ্ক 199°C, জলে অদ্রাব্য, কিন্তু ইথারে দ্রাব্য।

ম্যালোনিক একটারে দুটি একটার মূলক মেথিলিন মূলকে সংযুক্ত থাকার মেথিলিন মূলকে অবস্থিত হাইড্রোজেন পরমাণুগুলি আদ্লিক (Acidic) হয় এবং এই হাইড্রোজেন পরমাণুগুলিকে সোডিয়াম, পটাশিয়াম তড়িং ধনাত্মক মৌল দিয়ে প্রতিভ্যাপিত করা যায়। আবার ম্যালোনিক অ্যাসিডের আলকাইল জাতকগুলিকে উত্তপ্ত করলে ম্যালোনিক অ্যাসিডের মত কার্বন ডাই-অক্সাইড মূক্ত করে ফ্যাটি অ্যাসিডে পরিণত হয়। এই দুটি বিশেষত্বের জন্য ম্যালোনিক একটার নান্ত্রকার সংশ্লেষণে ব্যবহৃত হয়।

1. এক মোল ম্যালোনিক এন্টার এক মোল সোডিরাম ইথক্সাইডের সঙ্গে বিকিয়ার মনো-সোডিরো ভাই-ইথাইল ম্যালোনেট উৎপন্ন করে এবং এক মোল ম্যালোনিক এন্টার দু মোল সোডিয়াম ইথক্সাইডের সঙ্গে বিকিয়ার ডাই-সোডিরো ম্যালোনেট উৎপন্ন করে।

 $CH_2(COOC_2H_5)_2 + NaOC_3H_8 \rightarrow \mathring{N}a\mathring{C}H(COOC_2H_5)_2 + C_2H_8OH$ गत्ना-रमोफ़िरम्न मारमार्टि

 $CH_2(COOC_3H_5)_2 + 2NaOC_3H_5 \rightarrow Na_3[C(COOC_2H_5)_2] +$ छाहे-माछित्रा मार्गानह $2C_3H_5OH$

2. অনুলকাইল ম্যালোনেটের সংশ্লেষণ : মনো-সোডিয়ো ম্যালোনেটের সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইডের বিভিন্নার অ্যালকাইল ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট (I) উৎপদ্দ হর, বা সোডিয়াম ইথকাইডের সঙ্গে বিভিন্নার অ্যালকাইল প্রসাডিয়ো ডাই-ইথাইল

ম্যালোনেট (II) পাওয়া যায়। অ্যালকাইল সোডিয়ো ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট পুনরায় আলেকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাই-অ্যালকাইল ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট (III) উৎপন্ন করে।

$$NaCH(COOC_2H_5)_2 \xrightarrow{RX} R \cdot CH(COOC_2H_5)_2 \xrightarrow{NaOC_2H_5} C_2H_5OH$$

$$NaR \cdot C(COOC_2H_{\delta})_2 \xrightarrow{R'X} R \setminus C(COOC_2H_{\delta})_2$$
(II) (III)

অবশা ডাই-সোডিয়ো ডাই-ইথাইল ম্যালোনেটের সঙ্গে অতিরি**ড** অ্যালকাইল হ্যালাইডের বিক্রিয়ায় ডাই-আলকাইল ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট (IV) উৎপন্ন হয়। $Na_2C(CO_2C_3H_5)_2+2RX\to R_2C(CO_2C_2H_5)_2+2NaX$ ্যেV

NaOC₂H₅
NaCH(CO₂C₂H₅)₂ + CH₃I
$$\rightarrow$$
 CH₃ \cdot CH(CO₂C₂H₅)₂ —— \rightarrow
মিধাইল ডাই-ইণাইল ম্যালোনেট

$$NaCH_8 \cdot C(CO_2C_2H_8)_2 \xrightarrow{C_2H_8I} \xrightarrow{CH_8} C(CO_2C_2H_8)_2$$

छाँह-इंशाहेल मिथाहेल त्मा फिल्ला मार्गालात्नहें छाँह-इंशाहेल मिथाहेल इंशाहेल मार्गालात्नहें

3. সরল শৃংখল ফ্যাটি অ্যাসিড সংশ্লেষণ ঃ ডাই-ইথাইল অ্যালকাইল ম্যালোনেটকে (I) কদিটক পটাশ দ্রবণে ফোটালে এটি আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে অ্যালকাইল ম্যালোনিক অ্যাসিডের পটাসিয়াম লবণ (II) পাওয়া যায়। এই পটাশিয়াম লবণকে আদ্লিক করলে অ্যালকাইল ম্যালোনিক অ্যাসিড (III) পাওয়া যায়। যাকে (III) উত্তপ্ত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড মৃত্ত হয়ে ফ্যাটি অ্যাসিড (IV) পাওয়া যায়।

 $\mathbf{R} = \mathbf{C}\mathbf{H}_s$ হলে প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড এবং $\mathbf{R} = \mathbf{C}_s\mathbf{H}_s$ হলে n-বিউটিরিক অ্যাসিড পাওরা বাবে।

4. শাখাযুক্ত (branch chain) ফ্যাটি অ্যাসিড সংশ্লেষণ :

 ${f R} = {f R}' = {f C}{f H}_3$ হলে আইসো বিউটিরিক অ্যাসিড এবং ${f R} = {f C}{f H}_3$ এবং ${f R}' = {f C}_2 {f H}_5$ হলে ইথাইল মিথাইল অ্যাসিটিক অ্যাসিড পাওয়া যাবে।

5. সাকসিনিক অ্যাসিড সংশ্লেষণ ঃ মনো-সোডিয়ে। ম্যালোনেটকে আয়োডিন সঙ্গে বিভিন্নায় ইথেন টেট্রাকার্বিক্সল এস্টার উৎপন্ন হর। বাকে আর্চ্রিক্সেবন, আন্নিক এবং উত্তপ্ত করলে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওরা বায়।

$$2NaCH(CO_{2}C_{2}H_{\delta})_{2} + I_{2} \xrightarrow{-NaI} CH(CO_{2}C_{2}H_{\delta})_{2} \xrightarrow{1. \text{ KOH}} CH(CO_{2}C_{2}H_{\delta})_{2} \xrightarrow{2. \text{ H}^{+}}$$

$$\begin{array}{ccc} CH(CO_2H)_2 & 3. \triangle & CH_2 \cdot COOH \\ | & & --- \rightarrow | & \\ CH(CO_2H)_2 & & CH_2 \cdot COOH \end{array} + 2CO_2$$

6. অ্যাডিপিক অ্যাসিড সংশ্লেষণ ঃ ইথিলিন ডাই-রোমাইডের সঙ্গে মনো-সোডিয়ো ম্যালোনেটের সঙ্গে বিজিয়ার বিউটেন টেট্রাকার্বিক্সল এফটার (I) উৎপল্ল হয়। বাকে আর্দ্র বিশ্লেষণ, আন্নিক ও উত্তপ্ত করলে অ্যাডিপিক (II) অ্যাসিড পাওয়া যার।

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{2}\text{Br} + \text{NaCH}(\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{5})_{2} & \text{CH}_{2}\text{\cdot}\text{CH}(\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{5})_{2} & \overset{1. \text{ KOH}}{2. \text{ H}^{+}} \\ \text{CH}_{2}\text{Br} + \text{NaCH}(\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{5})_{2} & \overset{1. \text{ KOH}}{2. \text{ H}^{+}} \\ \text{CH}_{2}\text{\cdot}\text{CH}(\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{5})_{3} & \overset{1. \text{ KOH}}{3. \text{ West}} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot COOH \\ \longrightarrow | CH_{3} \cdot CH_{3} \cdot COOH \\ (II) \end{array}$$

7. চক্রাকার বৌগ সংশ্লেষণ ঃ ইথিলিন ডাই-রোমাইডকে ম্যালোনিক এন্টার ও সোডিরাম ইথক্সাইডের (2 মোল) সঙ্গে বিভিন্নায় সাইক্রো প্রোপেন ডাই-কার্বন্সিল এন্টার পাওরা যায়।

$$\begin{array}{c} CH_{2}Br \\ | \\ CH_{3}Br \\ \end{array} + CH_{2}(CO_{2}C_{2}H_{3})_{2} \xrightarrow{2NaOC_{3}H_{5}} CH_{2} \xrightarrow{CO_{2}C_{2}H_{5}} CH_{2} \xrightarrow{CO_{2}C_{$$

8. ८β অসম্পূক্ত অ্যাসিড সংশ্লেষণ ঃ পিরিডিনের উপস্থিতিতে অ্যালিডহাইডের সঙ্গে ম্যালোনিক আসিড বা এন্টারের বিক্রিযায় ২β অসম্পৃত্ত আসিড (এন্টার) উৎপন্ন হয়। (অ্যালডন সংঘনন বিক্রিয়ার মত)

$$CH_3 \cdot CHO + CH_3(CO_2H) \xrightarrow{Py} CH_3CH = C(CO_2H)_2 \xrightarrow{CO_2} CH_3 \cdot CH_3$$

9. ম্যালোনাইল ইউরিয়া সংশ্লেষণঃ সোডিয়াম ইথক্সাইডের উপন্থিতিতে ইউরিয়ার সঙ্গে ম্যালোনিক এগ্টারের বিক্রিয়ার ম্যালোনাইল ইউরিয়া বা বারবিটিউরিক (Barbituric) অ্যাসিড (I) উৎপন্ন হয়।

$$CH_{2} \underbrace{\begin{array}{c} COOC_{\cdot_{1}}H_{\delta} & H_{\circ}N \\ COOC_{\circ}H_{\delta} & H_{\circ}N \end{array}} C - O - \underbrace{\begin{array}{c} NaOC_{\circ}H_{\circ} \\ CO - NH \\ CO - NH \end{array}} C - O - \underbrace{\begin{array}{c} CO - NH \\ CO - NH \\ (I) \\ + 2C_{\cdot_{1}}H_{\delta}OH \end{array}} C - O - \underbrace{\begin{array}{c} CO - NH \\ CO - NH \\ (I) \\ + CO - NH \\ (I) \\$$

10. কিটোন সংশ্লেষণ ঃ আলকাইল সোডিয়ে। মালোনেটের সঙ্গে আর্যাসিড ক্লোরাইডের বিক্রিরার অ্যাসাইল অ্যালকাইল মালোনেট (I) উৎপল হয়, বাকে আর্র্র বিশ্লেষণ, আন্নিক এবং উত্তপ্ত কবলে কিটোন পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c}
R \\
R'CO
\end{array}
C(CO_2H)_2 \xrightarrow{\Delta} \begin{array}{c}
R \\
R'CO
\end{array}
CH_2 + 2CO_2$$

সাকসিনিক অ্যাসিড, ইথেন 1 : 2 ডাই-কার্বক্সিল অ্যাসিড HOOC·CH, ·CH₂·COOH ঃ অ্যামারকে (রজনের পীত রঙের জীবাম্ম) পাতন করে প্রথম প্রস্তুত করা হয়। অ্যামারের (Amber) ল্যাটিন নাম সাকসিনাম (Succinum) যার থেকে এই অ্যাসিডটির নামকরে করা হয় সাকসিনিক অ্যাসিড। সুক্রোজ এবং অন্যান্য পদার্থের সন্ধান বিভিন্নার (Fermentation) কালে অস্প পরিমাণে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

প্রস্তুতি : (1) ইথিলিন ডাই-রোমাইডের সঙ্গে পটাসিয়াম সায়ানাইড দ্রবণের বিভিন্নার উৎপন্ন ইথিলিন ডাই-সায়ানাইডকে (I) আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া বার ।

(2) মনো-সোডিয়ে ম্যালোনেটের সঙ্গে ইথাইল ক্লোরো অ্যাসিটেটের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন যৌগ (I)-কে আর্দ্র বিশ্লেষণ, আত্মিক ও উত্তপ্ত করলে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

NaCH(CO₂C₂H₅)₂ + Cl·CH₂COOC₂H₅
$$\longrightarrow$$
 CH(CO₂C₂H₅)₂

$$\begin{array}{c}
CH_2CO_2C_2H_5\\
CH_2CO_2C_2H_5\\
CH_2CO_2C_2H_5
\end{array}$$
1. KOH
2. H⁺ CH₂·COOH
CH₂·COOH

মনো-দোডিরো ম্যালোনেটের সঙ্গে আয়োডিনের বিক্রিয়ায় উৎপল্ল যৌগকে আর্দ্র বিশ্লেষণ, আন্নিক ও উত্তপ্ত করেও সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

3. ম্যালিক অ্যাসিডকে হাইড্রোআয়োডিক ও লাল ফসফরাসের সঙ্গে সীল টিউবে উত্তপ্ত করে বিজ্ঞারিত করলে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

CHOH-COOH
$$P(\text{ only}) \text{ CH}_2 \cdot \text{COOH} + 2\text{HI} \xrightarrow{P(\text{ only})} C\text{H}_2 \cdot \text{COOH} + \text{I}_2 + \text{H}_2 \text{COOH}$$

4. ম্যালেইক অ্যাসিডকে (I) বিদ্ধারিত করেও সাকসিনিক অ্যাসিড পাওরা ষায়।

$$\begin{array}{c} \text{CH-COOH} & \text{CH}_2\text{-COOH} \\ \parallel & +2\text{H} \rightarrow \parallel \\ \text{CH-COOH} & \text{CH}_2\text{-COOH} \end{array}$$

ধর্ম: সাকসিনিক অ্যাসিড বর্ণহীন কেলাসাকার পদার্থ। জলে, কোহলে মোটামুটি দ্রাব্য। গলনাক 180°C। অত্যন্ত বিশুদ্ধ অবস্থায় পাওয়া যায় বলে মাটিক বিশ্বেষণৈ ক্ষার দ্রবণকে ট্রাইট্রেশান করতে প্রয়োজন হয়।

বিক্রিয়াসমূহ: (1) এককভাবে বা অ্যাসিটক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে অন্তরতর (inner) অ্যানহাইড্রাইড সাক্সিনিক অ্যানহাইড্রাইড (I) উৎপন্ন হয়। যাকে জলের সঙ্গে ফোটালে পুনরায় সাক্সিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{\text{2}}\text{\cdot}\text{COOH} \xrightarrow{-\text{H}_{\text{2}}\text{O}} \begin{array}{c} \text{CH}_{\text{2}}\text{\cdot}\text{CO} \\ \text{CH}_{\text{2}}\text{\cdot}\text{COOH} \end{array} \\ \xrightarrow{\text{(I)}} \begin{array}{c} \text{H}_{\text{2}}\text{O} \\ \text{CH}_{\text{2}}\text{\cdot}\text{COOH} \end{array}$$

(2) সাক্সিনিক আনহাইডাইড সাদা রঙের কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 119°C L

কস্টিক পটাশের সঙ্গে বিক্লিয়ায় সাক্সিনিক অ্যানহাইড্রাইড পটাসিয়াম সাক্দিনিক (I) উৎপন্ন করে এবং আমোনিয়ার সঙ্গে বিভিয়ায় সাক্সিনিমাইড (II) উৎপন্ন হয়।

$$\begin{array}{c} CH_{2} \cdot COOK \\ | \\ CH_{2} \cdot COOK \\ \end{array} \xrightarrow{KOH} \begin{array}{c} CH_{2} \cdot CO \\ | \\ CH_{2} \cdot CO \\ \end{array} \xrightarrow{CH_{2} \cdot CO} O \xrightarrow{NH_{3}} \begin{array}{c} CH_{2} \cdot CO \\ | \\ CH_{2} \cdot CO \\ \end{array} \xrightarrow{NH + H_{2}O}$$

আমোনিয়াম সাকসিনেটকে উত্তপ্ত করলে প্রথমে সাকসিনামাইড (III) এবং পরে সাক্সিনামাইড (III)-কে উত্তপ্ত করলে সাক্সিনিমাইড (IV) পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{COONH}_4 \\ | \\ \text{CH}_2 \cdot \text{COONH}_4 \end{array} \xrightarrow{\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CONH}_2 \\ \text{CH}_2 \cdot \text{CONH}_2 \end{array}} \xrightarrow{\begin{array}{c} \text{CH}_2 \cdot \text{CO} \\ \text{NH} + \text{NH}_3 \end{array}} \begin{array}{c} \text{NH} + \text{NH}_3 \end{array}$$

সাক্সিনিমাইড সাদা রঙের কেলাসাকার কঠিন। গলনাক্ষ 125°C। জলে দ্রাব্য এবং জলের **সঙ্গে উত্তপ্ত** করলে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c|c} CH_2 \cdot CO \\ | \\ CH_2 \cdot CO \end{array} \rightarrow \begin{array}{c|c} CH_2 \cdot COOH \\ | \\ CH_2 \cdot COOH \end{array} + NH_8$$

সাকসিনিমাইডকে জিংক গড়োর সঙ্গে উত্তপ্ত করলে পাইরোল (Pyrrole) পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c|c} CH_2 \cdot CO & CH = CH \\ | & CH_2 \cdot CO & CH = CH \\ \hline CH_2 \cdot CO & CH = CH \\ \hline \text{The CH} & \text{NH} + 2ZnO. \\ \hline \end{array}$$

সোডিয়াম হাইডক্সাইডের উপন্থিতিতে এবং 0°C-এ সাক্সিনিমাইড রোমিনেক সঙ্গে বিক্লিয়ায় N-ব্রোমো সাকসিনিমাইড (V) উৎপন্ন করে।

$$\begin{array}{c|c}
CH_2 \cdot CO \\
 \downarrow \\
CH_2 \cdot CO
\end{array}$$

$$NH + Br_2 \xrightarrow{NaOH} CH_2 \cdot CO \\
 \downarrow \\
CH_2 \cdot CO$$

$$NBr + HBr$$

$$(V)$$

N-রোমে। সাকসিনিমাইড অত্যম্ভ গুরুত্বপূর্ণ যৌগ এবং অলিফিন বৌগের আল্লাইন অবস্থানের হাইড্রোজেনকে রোমিন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করতে পারে। এই বিভিন্নার অসম্পরতা অক্ষর থাকে।

$$R \cdot CH_2 \cdot CH = CH_3 + \begin{vmatrix} CH_2 \cdot CO \\ CH_2 \cdot CO \end{vmatrix} NBr \rightarrow R \cdot CHBr \cdot CH = CH_3 + CO \end{vmatrix}$$

$$CH_3 \cdot CO \mid NH.$$

$$CH_3 \cdot CO \mid NH.$$

2. ফ্রন্ডরাস পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে সাক্সিনিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার সাক্সিনাইল ক্লোরাইড উৎপন্ন হয়।

$$\begin{array}{ccc} \text{CH}_{2}\text{\cdot}\text{COOH} & \text{CH}_{2}\text{\cdot}\text{COCI} \\ | & +2\text{PCI}_{5} \rightarrow | & +2\text{POCI}_{3} + 2\text{HCI} \\ \text{CH}_{2}\text{\cdot}\text{COOH} & \text{CH}_{2}\text{\cdot}\text{COCI} \end{array}$$

স্মাস্ত্রকরণঃ (1) সাকসিনিক অ্যাসিডের প্রশম দ্রবণে (সাকসিনেট) ফেরিক ক্লোরাইড যোগ করলে লালচে বর্ণের আঠালো অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।

- (2) সাকসিনেটের প্রশম দ্রবণে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড যোগ করলে শীতল অবস্থার কোন অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায় না, কিন্তু দ্রবণটিকে ফোটালে সাদা রঙের অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়, এই অধ্যক্ষেপটি অ্যাসিটিক অ্যাসিডে দ্রাব্য ।
- (3) ঘন সালফিউরিক আ্যাসিডের উপস্থিতিতে সাকসিনিক আ্যাসিডকে (কঠিন) রিসর্রাসনল (Resorcinol) কেলাস সহযোগে উত্তপ্ত করে গলিয়ে ফেলে জলে ঢালা হয় এবং কন্টিক সোডা দ্রবণ যোগে ক্ষারীয় করলে দ্রবণের বর্ণ গাঢ় কমলা বর্ণ হয় এবং এতে সবৃক্ত ফ্লোরেসেন্স (Fluoresence) দেখা যায়।

ব্যবহার ঃ রজন ও রজন শিম্পে সাকসিনিক অ্যাসিড ব্যবহৃত হয় এবং মাত্রিক বিশ্লেষণে ক্ষার দ্রব ণকে টাইট্রেশানে লাগে। এছাড়া সাকসিনামাইড, সাকসিনিক অ্যানহাইড্রাইড N-ব্রোমো সাকসিনাম্যাইড ইত্যাদি প্রস্তৃতিতে সাকসিনিক অ্যাসিড ব্যবহৃত হয়।

গ্লুটারিক অ্যাসিড, প্রোপেন 1:3 ডাই-কার্বক্সিল অ্যাসিড HOOC-(CH,) s-COOH : প্রটামিক (Glutamic) এবং টারটারিক অ্যাসিড থেকে এই অ্যাসিডের নামকরণ হরেছে।

প্রস্তৃতি ঃ (1) ট্রাইনেপিলিন ডাই-রোমাইডের (1) সঙ্গে পটাসিয়াম সায়ানাইডের বিক্রিয়ায় উৎপদ্ম নাইট্রোজেনকৈ (11) আর্র বিশ্লেষণ করলে প্রটারিক আ্যাসিড পাওয়া বায়।

$$Br(CH_a)_BBr + 2KCN \longrightarrow NC \cdot (CH_a)_BCN \xrightarrow{H_2O} (CH_a)_B \cdot (COOH)_a$$
(I)

2. মনোসোডিয়োয়্যালোনেটের সঙ্গে মিথিলিন আয়োডাইডের বিক্রিয়ার উৎপল্প বেশিকে (I) আর্দ্র বিশ্লেষণ, আল্লিক ও উত্তপ্ত করলে প্রটোরিক আর্দ্রিস পাওয়া যায়।

$$CH_{2} \xrightarrow{I + \text{NaCH}(\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{\delta})_{2}} \rightarrow CH_{2} \xrightarrow{\text{CH}(\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{\delta})_{2}} CH(\text{CO}_{2}\text{C}_{2}\text{H}_{\delta})_{2}$$

$$COOH$$

$$COOH$$

প্রটোরিক অ্যাসিড কেলাসাকার পদার্থ। গলনাব্দ 97°C। অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে প্রটোরিক অ্যানহাইড্রাইড পাওয়া যায়।

$$CH_{2} \stackrel{CH_{2} \cdot COOH}{\leftarrow} + (CH_{8}CO)_{2}O \rightarrow CH_{2} \stackrel{CH_{2} \cdot CO}{\leftarrow} O + 2CH_{8}COOH.$$

আ্যাডিপিক অ্যান্ডিড, হেক্সেন ডাইওম্নিক অ্যাসিড (CH₂). (COOH)₂ ঃ চর্বিকে জ্ঞারিত করে প্রথম এই অ্যাসিডটি প্রস্তুত করা হয় । চর্বির ল্যাটিন শঙ্গ আভিস্কি অ্যাসিডটি নামকরণ করা হয় অ্যাডিপিক অ্যাসিড।

প্রস্তুতিঃ (1) ম্যালোনিক এস্টার থেকে প্রস্তুত করা যায়। (আগে বলা আছে)

(2) ভ্যানাডিয়াম পেণ্টঅক্সাইডের উপিক্ষ্তিতে সাইক্রোহেক্সানল বা সাইক্রো-হেক্সানোনকে নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করে এই অ্যাসিড প্রচুর পরিমাণে প্রস্তুত করা হয়

$$OH \xrightarrow{[O]} O \xrightarrow{[O]} HOOC(CH_2)_4 \cdot COOH.$$

আ্যাতিপিক অ্যাসিড সাদা রঙের কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক 150°C। আ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রের সঙ্গে বিক্রিয়ার চক্রাকার আ্যানহাইড্রাইড (অস্তরতর) দের না, পক্ষান্তরে চক্রাকার কিটোন উৎপন্ন করে।

$$(CH_9)_4$$
 $COOH$ আাসিটক আনহাইড়াইড $COOH$ $300^{\circ}C$ $= O$

আ্যাডিপিক অ্যাসিড নাইলন, পলিএস্টার এবং জৈববোগ সংশ্লেষণে ব্যবহৃত হয়।

প্রশাবলী

- 1. অকজালিক আ্যাসিড কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? অকজালিক আ্যাসিডের পরীক্ষা কি ? নিয়ালিখিত বিক্রিয়কের সঙ্গে অকজালিক আ্যাসিডের বিক্রিয়ায় কি পদার্থ উৎপন্ন হবে ? শর্ত ও সমীকরণ সহ আলোচনাকর । (i) H_2SO_4 (ii) $KMnO_4/H_2SO_4$ (iii) গ্লিসারক (iv) C_2H_5OH .
- অকজালিক ঝ্যাসিডের গঠন নির্পণ কর। কি কাজে এই অ্যাসিড
 ব্যবহৃত হয়?
- সংশ্লেষণ কর --(i) ম্যালোনিক অ্যাসিড (ii) সাকসিনিক অ্যাসিড (iii) ডাই-ইথাইল ম্যালোনেট (iv) সাকসিনামাইড (v) সাকসিনিক অ্যানহাইড্রাইড (vi) প্রটারিক অ্যাসিড (vii) অ্যাডিপিক অ্যাসিড।
- 4. ডাই-ইথাইল ম্যালোনেটের সংশ্লেষণে ব্যবহার সম্বন্ধে সংক্ষেপে লেখ।
- 5. ইথাইল ম্যালোনেট থেকে কিভাবে নিম্নলিখিত যৌগ সংশ্লেষণ করা যায়
 (i) প্রোপিয়ানিক অ্যাসিড (ii) সাকসিনিক অ্যাসিড (iii) আাডিপিক
 অ্যাসিড (iv) আইসে৷ বিউটিরিক অ্যাসিড (v) বারবিটিউরিক
 অ্যাসিড ?
- 6. সাকসিনিক অ্যাসিডকে কিভাবে সনাস্ত করা যায় ? কি কি কাজে এই আ্যাসিড ব্যবহৃত হয় ?

24

অ্যালডিছাইডিক এবং কিটোনিক অ্যাসিড সমূছ এবং টটোমেরিজম্

Aldehydic & Ketonic Acids & Tautomerism

গ্লাইঅকজাইলিক অ্যাসিড, গ্লাইঅকজালিক অ্যাসিড (Glyoxylic acid, Glyoxalic acid) CHO·COOH: অক্জালিক অ্যাসিডকে তড়িং বিস্থারণে বা মাগেনেশিয়াম ও লবু আ্যাসিড দিয়ে বিজ্ঞারিত করে গ্লাইঅক্জালিক আ্যাসিড প্রস্তুত করা হয়। সরলতম আ্যালিডহাইডিক অ্যাসিড। কাঁচা ফলে এবং জীবকলায় (tissue) পাওয়া যায়।

COOH CHO
$$| +2H \rightarrow | +H_2O$$
 COOH COOH

অনার্দ্র প্রাইঅকজালিক অ্যাসিড সিরাপের ন্যায় তরল। জলীয় দ্রবণ থেকে প্রাইঅকজালিক অ্যাসিডকে কেলাসিত করা যায় এবং কেলাসিত অ্যাসিডে এক অণু জল থাকে, যা অ্যাসিডটির গঠন পরিবর্তন করে [(HO)2CHCOOH, ডাই-হাইড্রিল্লা অ্যাসিটিক অ্যাসিড]।

আ্যালডিহাইড ও কার্বস্থিল মূলকের সবরকম বিক্রিয়। গ্রাইঅকঞ্চালিক অ্যাসিড দেয়।

কৃষ্টিক সোড। দ্রবণের সঙ্গে গ্রাইঅকজালিক অ্যাসিড বিক্রিয়ার গ্রাইকোলিক অ্যাসিড ও অকজালিক অ্যাসিড দেয়। (ক্যানিজারো বিক্রিয়া)

CHO·CO₂H
$$\xrightarrow{\text{NaOH}}$$
 CH₃OH·CO₂Na+(CO₃Na)₂

গ্লাইঅকজালিক অ্যাসিডকে বিজ্ঞারিত করলে (ধাতু / অ্যাসিড) গ্লাইকোলিক অ্যাসিড (II) ওংপান করে।

$$CHO \cdot CO_{g}H \rightarrow CH_{g}OH \cdot COOH + CH(OH) \cdot COOH$$

$$CH(OH) \cdot COOH$$
(II)

পাইক্ল ভিক ভ্যাসিড, ভ্যাসিটাইল করমিক ভ্যাসিড (Pyruvic acid, Acetyl formic acid) $CH_3 \cdot CO \cdot COOH$: সরলতম কিটো আ্যাসিড। কিটো মূলকটি কার্বাক্সল মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে ৯ স্থানে আছে বলে এই আ্যাসিডটিকে ৯-কিটো অ্যাসিড বলে।

প্রস্তুতি টারটারিক অ্যাসিডকে এককভাবে বা পটাশিয়াম হাইড্রোজেন সালফেট দিয়ে পাতিত করলে পাইরুভিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} CH(OH) \cdot COOH \\ | \\ CH(OH) \cdot COOH \end{array} \rightarrow CH_{3} \cdot CO \cdot COOH + CO_{2} + H_{2}O$$

(2) ল্যাকটিক অ্যাসিডকে ফেনটন বিকারক দিয়ে জারিত করে পাইরুভিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায়।

(3) অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে পটাশিয়াম সায়ানাইডের বিক্লিয়ায় উৎপল্ল অ্যাসিটাইল সায়ানাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে পাইরুভিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$CH_3 \cdot COCI \xrightarrow{KCN} CH_3 \cdot COCN \xrightarrow{H_2O} CH_3 \cdot CO \cdot COOH$$

পাইরুভিক অ্যাসিড অ্যাসিটিক অ্যাসিডের মত গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাস্ক 165°C। জল, কোহল এবং ইথারে যে কোন অনুপাতে দ্রাব্য। কিটো এবং কার্বন্ধিল উভর মূলকের বিক্রিয়া পাইরুভিক অ্যাসিড দেয়।

বিক্রিয়াঃ (1) পাইরুভিক অ্যাসিড অ্যামোনিয়াযুক্ত সিলভার নাইট্রেট দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করে এবং নিজে জারিত হয়ে অ্যাসিটিক অ্যাসিড দেয় ।

$$CH_8 \cdot CO \cdot COOH \xrightarrow{[O]} CH_8 COOH + CO_2$$

(2) পাইরুভিক অ্যাসিডকে নাইট্রিক অ্যাসিড জারিত করে অকজালিক অ্যাসিডে পরিণত করে।

$$CH_1 \cdot CO \cdot COOH \longrightarrow (COOH)_2 + CO_2 + H_2O$$

(3) পাইরুভিক আ্যাসিডকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে কার্বব্রিল মূলক থেকে কার্বন ডাই-অক্সাইড নির্গত হয়ে অ্যাসিট্যালডিহাইডে পরিণত হয়।

(4) কিন্তু খন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে কার্বন মনোক্সাইড নির্গত হয়ে পাইরুভিক অ্যাসিড অ্যাসিটেক অ্যাসিডে পরিণ্ত হয়।

(5) পাইরুভিক অ্যাসিডকে সোডিয়াম পারদ সংকর দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে ল্যাকটিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$CH_3 \cdot CO \cdot COOH + 2H \rightarrow CH_3 \cdot CH(OH) \cdot COOH$$

- (6) কিটোন মূলক থাকায় পাইরুভিক অঙ্গাসিড অক্সিম, ফিনাইল হাইড্রাজ্বোন জ্বাতক উৎপন্ন করে।
- (7) কণ্টিক ক্ষারের উপস্থিতিতে পাইরুভিক অ্যাসিড হ্যালোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হ্যালোফর্ম উৎপল্ল করে।

$$CH_3 \cdot CO \cdot COOH \xrightarrow{X_3/NaOH} CHX_3 \qquad X = Cl, Br, I.$$

ইথাইল অ্যাসির্ট ক্রিনিটেট বা অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এস্টার (Ethyl acetoacetate, Acetoacetic Ester) $CH_s \cdot CO \cdot CH_s \cdot CO_s$ C_gH_s ঃ সরলতম β িং েণ্ডার (এন্টার মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে)। আ্যাসিটো-আ্যাসিটিক এন্টারটি স্থায়ী যৌগ হলেও মৃক্ত অ্যাসিটোআ্যাসিটিক অ্যাসিডটি অস্থায়ী এবং সহক্ষেই এটি ভেঙ্কে গিয়ে অ্যাসিটোন ও কার্বন ডাই-অক্সাইড দেয়।

1863 খ্রীন্টাব্দে ইথাইল অ্যাসিটেটের উপর ধাতব সোডিয়ামের বিক্লিয়ায় গুথার (Geutter) প্রথম ইথাইল অ্যাসিটোআ্যাসিটেট প্রমূত করেন এবং এটির আ্রাবিক সংকেত $\mathrm{CH_{3}\cdot C} = \mathrm{CH\cdot COOC_2H_5}$ (β হাইড্রাক্স ক্লোটোনিক এন্টার) $\bigcap_{i=1}^{l}$ OH

বলে অভিমত প্রকাশ করেন। ঐ একই বছর ফ্রাঞ্চল্যাপ্ত (Frankland) এবং তুপ্না (Duppa) সতম্বভাবে ইথাইল অ্যাসিটেটের উপর ধাতব সোডিরামের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটেআসিটিক এন্টার প্রস্তুত করেন এবং এটির সংকেত CH_s ·CO· CH_s COOC $_2H_s$ (β কিটো বিউটিরিক এন্টার) বলে অভিমত প্রকাশ করেন। নিজের দেওয়া অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারের সংকেতের সমর্থনে প্রত্যোকর যথেক যুক্তি ছিল।

প্রথারের দেওয়া সংকেতের সমর্থনে যুক্তি (অসম্পৃত্ত কোহল)
এনল (Enol): (1) অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টার সোডিয়ামের সঙ্গে বিদ্ধিয়া

করে হাইড্রোজেন মৃষ্ট হয় এবং এন্টারের সোডিয়ে। জাতক উৎপন্ন করে। এই বিক্রিয়ার প্রমাণিত হয় বে, অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারে হাইড্রাক্স মূলক বর্তমান।

- (2) অ্যাসিটো অ্যাসিটিক এপ্টারে ব্রোমিন যোগ করলে ব্রোমিনের রঙ তাড়াতাড়ি বির্বালিত হয়। অতএব এই এপ্টারে অসম্পূ**র**তা আছে।
 - (3) আসিটোঅসসিটিক এণ্টারে ফেরিক ক্লোরাইড যোগ করলে দ্রবণের বর্ণ

OH

লালচে বেগুনী হয়। অতএব এই এপ্টারে এবল (-- C = C <) মূলক আছে।

ক্রান্ধল্যাণ্ড ও ভুপ্পার দেওয়া সংকেতের সমর্থনে যুক্তি (র কিটো যোগ): (1) অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক অ্যাসিড হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিরার সায়ানোহাইড্রিন উৎপন্ন করে।

- (2) সোড়িয়াম বাই-সালফাইটের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যাসিটোঅ্যাসি টিক এন্টার বাই-সালফাইট যুত্ত যোগ উৎপন্ন করে।
- (3) অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টার ফিনাইল হাইড্রাঙ্গিনের সঙ্গে বিক্লিরার ফিনাইল হাইড্রাঙ্গোন উৎপন্ন করে।

এই তিনটি বিক্রিয়। প্রমাণ করে যে, অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট এগ্টারে কিটোন মূলক আছে।

আাসিটোজ্যাসিটিক এন্টারের এই দু ধরনের গঠন অনেকদিন পর্যন্ত চলেছিল এবং অনেক ভাবনা চিন্তা করে 1910 খ্রীষ্টাব্দে রসায়নবিদ । বলেন যে, অ্যাসিটো-আাসিটিক এন্টারের দুটি গঠনই সঠিক এবং এই দুটি গঠন বিশিষ্ট এন্টার তরল অবস্থায় বা দ্রবণে সাম্যাবস্থায় থাকে। এটি গভীয় সাম্যাবস্থার (Dynamic equillibrium) উদাহরণ।

OH
'| $CH_3 \cdot C = CH \cdot COOC_2H_5 \rightleftharpoons CH_8 \cdot CO \cdot CH_9 \cdot COOC_2H_5$ थनन क्रथ

कि दिहे। क्रथ

এখন বদি এমন বিকারক বোগ করা বার বা অ্যাসিটোআর্গিটেট এন্টারের কোন একটি রূপের বা গঠনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে তাহলে বিক্রিয়ার সেই রূপটি সাম্যাবস্থা থেকে দ্র হয়ে যায়। ফলে সাম্যাবস্থা পুনরুদ্ধারের জনা অন্য রূপটি এইরুপে পরিবর্তন হবে। এতে অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারটি একপ্রকার গঠনের ন্যায় আচরণ করে। বেমন অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারে সোডিয়াম বোগ করলে, এই এণ্টারের এনল গঠনটির সঙ্গে সোডিয়াম বিক্রিয়া করে হাইড্রোজেন মুক্ত করবে এবং এন্টারের সোডিয়ো জাতক উৎপন্ন হয়। এতে সাম্যাক্ছা খেকে এনল রূপটি দুর হয়ে যাবে বলে সাম্যাবন্থাটি বিনষ্ট হয় । সাম্যাবন্থাটি পুনর্দ্ধারের জন্য কিছ পরিমাণ কিটো রুপটি এনল রূপে পরিবর্তিত হবে এবং অতিরিম্ভ সোডিয়ামের সঙ্গে পুনরায় বিক্রিয়া করবে। এইভাবে পুরো এণ্টারটি এনলে পরিবর্তিত হয়ে সোডিরামের সঙ্গে বিক্লিয়া করে। কিটোনিক বিকারক আসিটোঅ্যাসিটিক এপ্টারে যোগ করলে এই একই ভাবে বিক্রিয়া করবে। ফলে মনে হয় যে, এগ্টারটি শুধুমার কিটোরূপে বর্তমান।

এই অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারটি এমন একটি যৌগ যা দুটি গঠনগত সমাবয়বের ম ত রাসায়নিক বিক্রিয়। দেয় । ঐ দুই সমাবয়ব গঠন সাম্যাবস্থায় থাকে এবং সাম্যাবস্থাটি বিনশ্ট হলে উপস্থিত কোন একটি সমাবয়ব অপর সমাবয়বে পরিবাতিত হয়ে সাম্যাবস্থাটি পুনরন্ধার করে।

এটি গতীয় সমাবয়বভার (Dynamic isomerism) একটি উদাহরণ, যাকে টটোমেরিজম (Tautomerism) বলে। প্রত্যেকটি সমাবয়বকে টটোমার (Tautomer) বা টটোমেরাইড (Tautomeride) বলে। আগসিটোআগসিটিক এন্টারের দুটি টটোমার আছে—একটি এনল রূপ অপরটি কিটো রূপ।

1911 খ্রীষ্টাব্দে নর (Knor) অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এণ্টারের দুটি রুপকে পুথক করেন। অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট এন্টারকে - 78°C-এ শীতল করে তিনি একপ্রকার কেলাসাকার পদার্থ পান যার গলনার্জ্ক - 39°C। এটি রোমিনকে বিরঞ্জিত করতে পারে না বা ফেরিক ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না। অতএব এটি কিটো রূপ। তিনি অ্যাসিটোআাসিটিক এণ্টারের সোডিয়ো জাতককে - 78°C-এ শীতল করে হাইড্রোক্রোরিক আসিড গ্যাস দিয়ে বিক্লিয়ায় যে এপ্টার পান, সেটিতে ফেরিক ক্লোরাইড যোগ করলে লালচে বেগুনী বর্ণ হয় এবং এই এন্টারটিকে কেলাসিত করা যায় না। অন্তএব এটি এনল রুপ।

আাসিটোআাসিটিক এন্টারের এই কিটো এনল টটোমেরিজম, তাতে একটি মুলকের অক্সিজেন পরমাণুতে যুক্ত হয় এবং আবার পূর্বাবস্থায় ফিরে আসে।

উটোমেরিজন ও সংস্পান্দননীলভার মধ্যে পার্থক্যঃ একই বন্ধুর দুই বা দুইরের বেশি বিভিন্ন গঠনের (যাতে বিভিন্ন প্রকার ক্রিয়াশীল মূলক থাকে) অণুর মধ্যে গতীর সাম্যাবস্থা থাকলে তাকে উটোমেরিজম বলে। আর যে পদার্থের ইলেকট্রন বন্টনের পার্থক্যের জনা উদ্ভূত বিভিন্ন গঠনের অণুগুলির (অভিন্ন মূলক বা কাঠামো বিশিক্ট) মধ্যে সাম্যাবস্থায় থাকলে তাকে সংস্পান্দনশীলতা বলে।

প্রস্তৃতি ঃ ক্রেজন সংঘনন (Claisen condensation) পদ্ধতি দিরে দুই অণু ইথাইল এস্টাবের মধ্যে বিক্রিয়ায় ইথাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট উৎপন্ন হয়। এই সংঘনন বিক্রিয়াটি সোডিয়াম ইথকাইড দ্বারা সম্পাদিত হয় বলে বিশ্বাস করা হয়।

ইথানল মুক্ত অতি বিশুদ্ধ ইথাইল অ্যাসিটেটের মধ্যে সোডিয়াম যোগ করলে বিক্রিয়া তেমন কিছুই হর না। কিন্তু এই মিশ্রণে অস্প পরিমাণে ইথানল বোগ করলে বিক্রিয়াটি অতি দুত সম্পাদিত হর। অতএব সংখনন বিক্রিয়াটি সোডিয়াম ইথক্সাইড বারা সম্পাদিত হয়।

ইথাইল অ্যাসিটেটের মধ্যে উপস্থিত ইথানল ধাতব সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিরার সোডিরাম ইথাক্সাইড উৎপন্ন হয় এবং হাইড্রোজেন মুক্ত হয়।

$$2C_2H_5OH + 2Na \longrightarrow 2C_2H_5ONa + H_2$$

সোডিয়াম ইথক্সাইড ইথাইল অ্যাসিটেটের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কার্বানিয়ন (I) উৎপল্ল করে। পরে যা অতিরিক্ত ইথাইল অ্যাসিটেটের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেটের সোডিয়াম জ্বাতক (II) উৎপল্ল করে। এই সোডিয়াম জ্বাতককে
অ্যাসিটিক অ্যাসিড দ্বারা আল্লিক করলে ইথাইল অ্যাসিটোত্যাগিটেট উৎপল্ল হয়।

O- $CH_{s} \cdot C = CH \cdot CO_{s}C_{s}H_{s} + CH_{s}COOH \rightarrow CH_{s} \cdot C = CH \cdot CO_{s}C_{s}H_{s}$ $+ CH_{s}CO_{s}$

দুই অণু ১-হাইড্রোজেন সম্বলিত এণ্টারের মধ্যে এইরপ সংঘননকে ক্লেজেন সংখনন বলে। ১-হাইড্রোছেন সম্বলিত দুটি বিভিন্ন প্রকার এপ্টারের মধ্যেও এইরুপ সংঘনন হতে পারে। সংঘনন করতে ক্ষার জাতীয় প্রভাবক প্রয়োজন, যেমন সোডিরাম ইথক্কাইড, সোডামাইড ইত্যাদি। দুই অণু এন্টারের (অভিন্ন বা বিভিন্ন) মধ্যে এইরূপ সংঘননে β কিটো এন্টার উৎপল্ল হয়।

প্রস্তৃতি: গোলতল ফ্রাঙ্কে ইথাইল অ্যাসিটেট (100 g) নেওয়া হয়। এতে সদ্যকাটা সোভিয়াম (10 g) টুকরে। টুকরে। করে যোগ করা হয়। ফ্লাঞ্কের মুখে লিবিগ শীতক লাগিয়ে ফ্রাস্কটিকে ঠাণ্ডা করা হয়। প্রথম অবস্থায় সোডিয়াম ধীরে ধীরে এস্টারের সঙ্গে বিক্রিয়া করলে ও কিছক্ষণের মধ্যে প্রবলভাবে বিক্রিয়া করে অ্যাসিটো-আাসিটেট এস্টারের সোডিয়াম জাতক উৎপন্ন করে। বিক্রিয়া শ্লথ হয়ে এলে জল-গাহের উপর ফ্রাঙ্কটিকে উত্তপ্ত করে অবিকৃত ধাতব সোডিয়াম কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোডিরাম ইথক্সাইডে পরিণত হয়ে বিনষ্ট হয়। অতঃপর ফ্লাক্সটিকে ঠাণ্ডা করে শীতকটিকে খুলে ফেলা হয় এবং অতিরিক্ত অ্যাসিটক অ্যাসিড যোগ করে ক্লাক্ষটিকে বাঁকানো হয়। এখন ফ্লাস্কের মধ্যের জিনিসকে লবণ জলে ঢালা হয়। এতে অ্যাসিটো-আাসিটিক এপ্টার ও ইথাইল অ্যাসিটেট জলের উপর ভেসে উঠবে। বাকে বিচ্ছেদক ফানেলের সাহায্যে পথক করে আংশিক পাতন করে ইথাইল আাসিটোআাসিটেটকে বিশুদ্ধ করা হয়। 175°-181°C-এর মধ্যে বে পাতিত বন্ধু আসে তা বিশুদ্ধ ইথাইল ज्यात्रिरहोजात्रिरहेहे ।

ধর্ম

ভৌত ধর্ম ঃ আর্গিটোআ্যাসিটেট এন্টার বর্ণহীন সুন্দর গন্ধযুদ্ধ প্রশম তরল। জলে অস্প দ্রাব্য, কিন্তু জৈব দ্রাবকে সহজে দ্রবীভূত হয়। স্ফুটনাক 181°C। ব্লাসায়নিক ধর্ম ঃ (1) অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারকে কন্টিক সোডা দ্রবণ

দিরে আর্দ্র বিশ্লেবিত করে আন্নিক করলে অ্যাসিটোঅ্যাসিটক অ্যাসিড পাওয়। বায়। সেটি সহজে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও আ্যাসিটোনে বিখ্লিষ্ট হয়ে পড়ে।

 $CH_s \cdot CO \cdot CH_s \cdot COOH \longrightarrow CH_s \cdot CO \cdot CH_s + CO_s$

(2) আসিটোআসিটিক এস্টারকে সোভিয়াম পারদ সংকর দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে β-হাইড়ব্রি বিউটিরিক আসিডের এন্টার পাওয়া বায়।

CH₈·CO·CH₂·CO₂C₂H₈—→CH₃·CH(OH)CH₂·CO₂C₂H₈ সাংশ্লেষিক প্রান্থের সাংক্ষেষিক প্ররোগে অ্যাসিটোজ্যাসিটিক এন্টার ৰেকে সাধারণত কিটোন ও কার্বন্ধিল অ্যাসিড প্রন্তুত করা হয়। ইলেক্ট্রন আহবর্ট কার্বেথক্সি (CO₂C₂H₅) এবং কার্বনিল মূলক মেথিলিন মূলকে যুক্ত থাকার এই আাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারের মেথিলিন মূলকের হাইড্রোক্তেন পরমাণুগুলি অধিক স্থিত হয় এবং প্রবল ভড়িং ধনাত্মক ধাতু সোডিয়াম বা পটাশিয়াম দিয়ে প্রতিস্থাপিত করা যায়।

(1) অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক একটারের সঙ্গে সোডিয়াম ইথক্সাইডের বিক্রিরার সোডিরাম জাতক উৎপন্ন হয়।

$$CH_sCO \cdot CH_s \cdot CO_2C_2H_5 + C_3H_5ONa \longrightarrow$$

$$[CH_s \cdot CO \cdot \overrightarrow{C}H \cdot CO_2C_2H_5] Na^+ + C_2H_5OH$$

(2) ইথাইল সোডিয়ো আসিটোঅ্যাসিটেটের (I) সঙ্গে অ্যালকাইল হ্যালাইডের বিক্রিয়ায় অ্যালকাইল ইথাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট (II) উৎপন্ন হয়।

$$[CH_{s} \cdot CO \cdot \overline{C}H \cdot CO_{2}C_{2}H^{s}]Na^{+} + RX \longrightarrow$$

$$(I)$$

$$R$$

$$|$$

$$CH_{s} \cdot CO \cdot CH \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{s} + NaX$$

(3) অ্যালকাইল ইথাইল অ্যাসিটোআ্যাসিটেট পুনরায় সোডিয়াম ইথক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় আলকাইল ইথাইল সোডিয়ে। অ্যাসিটোআ্যাসিটেট (III) (সোডিয়াম জাতক) উৎপল্ল করে। পরে যা আলকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাই-অ্যালকাইল ইথাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট (IV) উৎপল্ল করে।

$$\begin{array}{c} R \\ \vdash \\ CH_s \cdot CO \cdot CH \cdot CO_2 C_2 H_\delta + NaOC_2 H_\delta \longrightarrow \\ \hline \begin{bmatrix} \ddot{C}H_s \cdot CO \cdot CR \cdot CO_2 \cdot C_2 H_\delta \end{bmatrix} Na^+ + C_2 H_\delta OH \\ & (III) \\ \hline \begin{bmatrix} \ddot{C}\ddot{H}_s \cdot CO \cdot CR \cdot CO_2 C_2 H_\delta \end{bmatrix} Na^+ + R'X \longrightarrow \\ R \\ \vdash \\ CH_s \cdot CO \cdot C \cdot CO_2 C_2 H_\delta + NaX \\ \vdash \\ R' \end{array}$$

(4) পটাশিয়াম হাইড্রক্সাইড দিয়ে অ্যাসিটোঅ্যাসিটিক এন্টারের অ্যালকাইল জাতকর্গুলিকে (II এবং IV) দুভাবে আর্র বিশ্লেষিত করে দুধরনের যৌগ প্রভূত করা বায়। কন্টিক পটাশের জলীয় বা লঘু ইথানল প্রবণ দিয়ে আর্র বিশ্লেষিত করলে মুখ্য উৎপন্ন বস্তু হয় কিটোন। তাই এই আর্র বিশ্লেষণকে কিটোনিক আর্র বিশ্লেষণ (Ketonic hydrolysis) বলে। আর কন্টিক পটাশের ঘন ইথানল প্রবণ দিয়ে আর্র্র বিশ্লেষণ করলে মুখ্য উৎপন্ন বস্তু হয় কার্বজ্ঞিল অ্যাসিড, তাই এই আর্র্র বিশ্লেষণকে আ্যাসিড আর্র্র বিশ্লেষণ (Acid hydrolysis) বলে।

किटोनिक आर्फ विदश्यन :

$$\label{eq:CH_sCOCH_sCO_2C_3H_5+2KOH\to CH_sCOCH_8+K_2CO_8+C_2H_5OH.} + C_2H_5OH.$$

 $CH_s \cdot CO \cdot CHR \cdot CO_2C_2H_b^n + 2KOH \rightarrow CH_s \cdot CO \cdot CH_2R + K_2CO_s + C_2H_bOH$.

$$\begin{array}{c} R \\ R \\ CH_{3} \cdot CO \cdot C \cdot CO_{2}C_{2}H_{5} + 2KOH \rightarrow CH_{3} \cdot CO \cdot CH \\ R' \\ + C_{2}H_{3}HO. \end{array}$$

$$+ C_{2}H_{3}HO.$$

जाजिं जार्ज विद्यार्थ :

$$\cdot \text{CH}_{s} \cdot \text{CO} \cdot \text{CH}_{2} \cdot \text{CO}_{2} \text{C}_{3} \text{H}_{6} + 2 \text{KOH} \rightarrow \text{CH}_{s} \cdot \text{COOK} + \text{CH}_{s} \cdot \text{COOK} + \text{CH}_{s} \cdot \text{COOK} + \text{CH}_{s} \cdot \text{COOK}$$

$$CH_8 \cdot CO \cdot CHR \cdot CO_2C_2H_5 + 2KOH \rightarrow CH_3 \cdot COOK + R \cdot CH_3 \cdot COOK + C_2H_5OH$$

$$CH_{3}CO \cdot C \cdot CO_{2}C_{2}H_{5} + 2KOH \rightarrow CH_{3} \cdot COOK + \frac{R}{R'} \rightarrow CH \cdot CO_{3}K$$

$$+ C_{2}H_{5}OH.$$

विष्ठोदनान, भिशादेल देशादेल किटोन:

विवादेन देवादेन जानित्हाजानित्हेहे

$$CH_{s}$$

$$| NaOC_{2}H_{s}$$

$$CH_{s} \cdot CO \cdot CH \cdot CO_{2}C_{2}H_{s} \xrightarrow{NaOC_{2}H_{s}} [CH_{s} \cdot CO \cdot \dot{C}(CH_{s}) \cdot CO_{2}C_{2}H_{s}]Na^{+}$$

প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড:

$$CH_3 \cdot COOK + CH_3 \cdot CH_2 \cdot COOK + C_2H_5OH.$$

আইসোবিউটিরিক অ্যাসিড:

$$(CH_8)_2 \cdot CH \cdot CO_2K + H_2SO_4 \longrightarrow (CH_8)_2 \cdot CH \cdot COOH + KHSO_4$$
.

দ্বিক্ষারীয় কার্বক্সিল অ্যাসিডঃ সোডিয়ে। ইথাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেটের। সঙ্গে ইথাইল ক্লোরোঅ্যাসিটেটের বিক্রিয়ায় উৎপক্ষ বস্তুকে (I) অ্যাসিড আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে, সাকসিনিক অ্যাসিড (II) পাওয়া যায়। কিন্তু (I)-কে কিটোনিক আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে লিভুলিনিক অ্যাসিড (Laevulinic acid) এন্টার (III) (γ কিটোজ্যাসিড) পাওয়া যায়।

$$[CH_{3} \cdot CO \cdot \overrightarrow{C}H \cdot CO_{2}C_{2}H_{5}]Na^{+} + Cl \cdot CH_{2}CO_{3}C_{2}H_{5}$$

প্রশাবলী

- সংশ্লেষণ কর: (i) গ্লাইঅকজালিক অ্যাসিড (ii) পাইরুছিক অ্যাসিড (iii) ইথাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট।
- 2. 'ইথাইল আাসিটোআাসিটট যোগটি কিটো ও এনল উভয় প্রকার যোগের বিক্লিয়া দেখায়' কেন ?
- 3. টিকা লেখ : (i) টটোমেরিজম (ii) টটোমার (iii) গভীয় সমাবয়বতা (iv) অ্যাসিড আর্দ্র বিশ্লেষণ ও কিটোমিক আর্দ্র বিশ্লেষণ ।
- 4. ইথাইল অ্যাসিটোঅ্যাসিটেট থেকে কিন্তাবে নিম্নলিখিত যৌগগুলি সংশ্লেষণ
 করা বায়: (i) বিউটিরিক অ্যাসিড (ii) আইসোবিউটিরিক অ্যাসিড
 (iii) সাকসিনিক অ্যাসিড (iv) আইসোপ্রোপাইল মিথাইল কিটোন ৷
 (v) লিভুনিক অ্যাসিড

কার্বনিক অ্যাসিড এবং তার জাতকসমুছ Carbonic Acid & Its Derivatives

অর্থোকার্বনিক অ্যাসিড C(OH) ে মুক্ত অবস্থার অর্থোকার্বনিক অ্যাসিড জানা নেই। কিন্তু এই অ্যাসিডের এন্টার প্রস্তুত করা যায়। নাইট্রোক্লোরোফর্মের সঙ্গে সোডিরাম অ্যালকক্সাইডের বিক্লিয়ায় অর্থোকার্বনিক অ্যাসিডের এন্টার প্রস্তুত করা হয়।

$$CCl_3 \cdot NO_2 + 4RONa \longrightarrow C(OR)_4 + 3NaCl + NaNO_2$$

অর্থোকার্বনিক অ্যাসিডের অ্যালকাইল এন্টারগুলি ইথারের ন্যায় গন্ধযুদ্ধ তর্মদ পদার্থ।

কার্বনিক অ্যাসিড, মেটাকার্বনিক অ্যাসিড O = C(OH): । বৃদ্ধ অবস্থায় এই অ্যাসিডটিও জানা নেই। কিন্তু এই অ্যাসিডের লবণ, এন্টার, অ্যাসিড ক্লোরাইড আলাইড প্রস্তুত করা যায় এবং যাদের নানান কাজে ব্যবহার করা হয়। মেটাকার্বনিক অ্যাসিড দ্বিকারীয় অ্যাসিড।

(1) কার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে কোহলের বিক্রিয়ায় ভাই-আলকাইল কার্বনেট উৎপদ্ম হয়।

$$COCl_2 + 2ROH \longrightarrow OC(OR)_2 + 2HCl$$
 $COCl_2 + 2C_2H_5OH \longrightarrow O = C(OC_2H_5)_2 + 2HCl$
छाड़े-डेशांडेन कार्यराग्धे

(2) সিল্লুভার কার্বনেটের সঙ্গে অ্যালকাইল আয়োডাইডের বিক্লিয়ায় ডাই-জ্যালকাইল কার্বনেট প্রস্তুত করা যায়

$$Ag_{\alpha}CO_{\alpha} + 2RI \longrightarrow OC(OR)_{\alpha} + 2AgI$$

ভাই-আালকাইল কার্বনেটগুলি ইথারের মত গন্ধযুক্ত তরল পদার্থ। জলে দ্রাব্য। নানা জৈব সংশ্লেষণে আজকাল ভাই-অ্যালকাইল কার্বনেট ব্যবহৃত হচ্ছে।

কার্বনিল ক্লোরাইড, ফসজেন (Phosgene) COCI, : কার্বনিক জ্যাসিডের আ্যাসিড ক্লোরাইড হলো এই কার্বনিল ক্লোরাইড বা ফসজেন। (1) 200°C-এ সন্ধির কাঠকরলার (Activated charcoal) উপস্থিতিতে ক্লোরিনের সঙ্গে কার্বন মনোক্সাইডের বিক্রিয়ার কার্বনিল ক্লোরাইড উৎপন্ন হয়।

(2) 78°C-এ ওলিয়ামের (যাতে 45% SO_a থাকে) সঙ্গে কার্বন টেট্রা-ক্রোরাইডের বিভিন্নায় ফসঞ্জেন ও পাইরোসালফিউরাইল ক্রোরাইড উৎপন্ন হয়।

$$2SO_3 + CCI_4 \rightarrow COCI_2 + S_2O_5CI_2$$

কার্বনিল ক্লোরাইড বর্ণহীন গ্যাস। স্ফুটনাঙ্ক 8°C। অত্যন্ত বিষান্ত পদার্থ। আন্তাসিড ক্লোরাইডের সাধারণ বিক্রিয়াগুলি কার্বনিল ক্লোরাইড দেখায়। কিন্তু অন্যান্য আর্গিড ক্লোরাইডের থেকে কম সক্রিয়।

(i) জ্বলের সঙ্গে বিল্লিয়ায় ধীরে ধীরে আর্দ্র বিল্লোষত হয়ে কার্বন ভাই-অক্সাইড
 ত হাইভ্রোক্রোরিক অ্যাসিড উৎপল্ল করে।

(ii) শীতল অবস্থার কার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে কোহলের বিক্লিয়ার (1 : 1 অনুপাতে) ক্লোরোফরমিক এস্টার উৎপন্ন করে।

$$COCl_2 + ROH \rightarrow Cl \cdot CO_2R + HCl$$

(iii) পিরিডিনের উপস্থিতিতে কার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে অতিরি**ন্ত কোহলের** বিক্লিয়ায় ডাই-অ্যালকাইল কার্বনেট উৎপক্ষ হয় ।

$$COCl_2 + 2ROH \rightarrow OC(OR)_2 + 2HCl$$

(iv) কার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে আমোনিয়ার বিক্রিয়ায় ইউনিয়া উৎপল্ল হয়।

$$O:CCl_2 + 4NH_3 \rightarrow O = C < \frac{NH_2}{NH_2} + 2NH_4Cl$$

রঞ্জন বস্তু ও ইউরিয়া প্রস্তুতিতে কার্বনিল ক্লোরাইড ব্যবহৃত হয়। দ্বিতীয় মহাযুদ্ধের সময় জার্মানীরা যুদ্ধক্ষেত্রে কার্বনিল ক্লোরাইডকে বিষাক্ত গ্যাস হিসেবে ব্যবহার করে। নানা জৈব সংশ্লেষণেও কার্বনিল ক্লোরাইড ব্যবহৃত হয়।

ক্লোরোফরমিক জ্যাসিড CJ-CO₂H ঃ এই অ্যাসিডটি মূল অবস্থায় জান। নেই, কিন্তু এই অ্যাসিডের এস্টার প্রস্তুত করা যায়। শীতল অবস্থায় কার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে কোহলের বিক্লিয়ায় (1:1 অনুপাতে) ক্লোরোফরমিক এস্টার প্রস্তুত করা হয়। COCl₂ + C₂H₅OH → Cl·CO₂C₂H₅ + HCl हेशांडेल ভোরোফরমেট

0

ক্লোরোফরমিক এক্টার হলো অ্যাসিড ক্লোরাইড এক্টার (ClCOR)। ক্লোরোকর্রমিক এক্টারের ক্লোরিন পরমাণুটি সক্লিয় হাইড্রোজেন পরমাণু বিশিষ্ট যৌগ, যেমন জল, কোহল, অ্যামোনিয়া ইত্যাদির সঙ্গে বিক্রিয়া করে বিভিন্ন যৌগ উৎপল্ল করে।

ইথাইল ক্লোরোফরমেট তরল পদার্থ। ক্ষুটনাক্ষ 94°C। অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় ইথাইল কার্বামেট েকার্বামিক (Carbamic) অ্যাসিডের ইথাইল এন্টার এতি বিক্রেয় হয়। যাকে ইউরেথেন (Urethan) বলে।

$$Cl \cdot CO_2C_2H_5 + 2NH_8 \rightarrow NH_2 \cdot COOC_2H_5 + NH_4Cl$$

কার্বামিক অ্যাসিড প্রস্থৃত করা ষায় না অর্থাৎ অজ্ঞানা বস্তু। কিন্তু ইথাইল কার্বামেট সাদা রঙের কেলাসাকার পদার্থ। যা প্রশান্তিদায়ক ওবুধ হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

কার্বামিক জ্যাসিড NH2·CO2H ঃ মুক্ত অবস্থায় এই অ্যাসিডটি পাওয়া যায় না। কিন্তু এই অ্যাসিডের লবণ ও এফটার জানা আছে এবং প্রস্তুত কর। যায়। বেমন অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বিশৃষ্ক কার্বন ডাই-অক্সাইডের বিক্রিয়ায় অ্যামোনিয়াম কার্বামেট উৎপল্ল করে। ইউরেথেন হলো কার্বামিক অ্যাসিডের এফটার।

ইউরিয়া (Urea) NH2·CO·NH2 ঃ কার্বামিক অ্যাসিডের ডাই-আমাইড হলো ইউরিয়া। 1828 খ্রীন্টাব্দে ভোলার (Wohler) রসারনাগারে ইউরিয়া প্রস্তুত করে জৈব যৌগ সংগ্রেষণের কাজে এক ইতিহাস সৃষ্টি করেন এবং জৈব যৌগ সংগ্রেষণের কাজে এক ইতিহাস সৃষ্টি করেন এবং জৈব যৌগ সংগ্রেষণের ক্ষেত্রে এত দিনের প্রচলিত 'প্রাণশক্তিত্ব' (Vital force theory)-এর মৃলে কুঠারাঘাত করেন। কিন্তু 1779 খ্রীন্টাব্দে রাউলি (Roulle) স্তন্যপায়ী প্রাণীর মৃত্র (Urine) থেকে প্রথম এই যৌগটি আবিষ্কার করেন। জীবদেহের অভান্তরে প্রোটনের বিপাকীয় (Matabolic) পরিবর্তনের ফলে ইউরিয়া উৎপাল হয়, যা মৃত্রের সঙ্গে দেহ থেকে বিনির্গত হয়। একটি পূর্ণবয়স্ক লোকের শারীর থেকে 30 গ্রাম ইউরিয়া প্রতিদিন মৃত্রের সঙ্গে নির্গত হয়।

প্রস্তৃতিঃ (1) ভোলার পদ্ধতি—পটাশিরাম সারানেটের সঙ্গে আমোনিরাম সালফেটের বিপরিবর্ড বিভিন্নার (Double decomposition reaction) উৎপদ্ম অ্যামোনিরাম সারানেট পারমাণবিক পুনঃবাবস্থাপনের (rearrangement) দারা ইউরিরা প্রস্তুত হয় ।

(2) কার্বনিল ক্লোরাইড বা অ্যালকাইল কার্বনেটের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্লিয়ায় ইউরিয়া প্রস্তুত করা যায়।

$$COCl_3 + 4NH_8 \rightarrow CO(NH_2)_2 + 2NH_4Cl$$
 $O = C(OC_2H_5)_2 + 2NH_3 \rightarrow CO(NH_3)_3 + 2C_2H_6OH$
छाडे-डेथाडेन कार्यतन्त

(3) অপপ জলীয় বাস্পের উপস্থিতিতে (প্রভাবক) এবং 200 বায়ুমণ্ডলীয় চাপে অ্যামোনিয়ার সঙ্গে কার্বন ডাই-অক্সাইডবে উক্তর্গু করলে অন্তর্বীত যৌগ অ্যামোনিয়াম কার্বামেট (NH_2COONH_2) উৎপদ্ম হত্ত পারে সেটি ভেকে গিয়ে ইউরিয়া ও জল উৎপদ্ম করে।

$$2NH_3 + CO_2 \rightarrow NH_2 \cdot CC \cdot NH_4 \rightarrow (NH_2)_2 CO + H_2O$$

(4) লঘু আর্গিড দিয়ে সায়ানাইডকে আর্র বিশ্লেষিত করে প্রচুর পরিমাণে ইউরিয়া পাওয়া যায়।

$$H_2N\cdot CN + H_2O \rightarrow H_2N\cdot CO\cdot NH_2$$

(5) ক্যালসিয়াম সায়ানাইডকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করেও ইউরিয়া প্রস্তুত করা হতো।

$$CaNCN + H_2SO_4 + H_2O \rightarrow CaSO_4 + (NH_2)_2CO$$

धर्म

ভৌত ধর্ম ঃ ইউরিয়া গন্ধবিহীন, সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক 132°C। জলে ও কোহলে দ্রাব্য, কিন্তু ইথারে অদ্রাব্য। ইউরিয়া লিটমাসে নিরপেক্ষ হলেও, এটি অতি মৃদু ক্ষারক।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ (1) অ্যাসিড বা ক্ষার দিয়ে উত্তপ্ত করে ইউরিয়াকে আরু বিশ্লোবিত করা বায়। ফুটক্ত জলেও ইউরিয়া আরু বিশ্লোবিত হয়।

$$(NH_2)_*CO + H_2O \rightarrow CO_2 + 2NH_3$$

বাতালে উপস্থিত মাইকোকক্কাস ইউরিরে (Micrococcus ureae) নামে এক

প্রকার জীবাপু ইউরিরাকে আর্ন্র বিশ্লেষিত করতে পারে। এই কারণে প্রস্রাব থেকে আামোনিয়ার গন্ধ বার হর। এছাড়া সয়াবীনে ইউরিরে (Ureae) দামক এক প্রকার উৎসেচক থাকে যা ইউরিরাকে আর্ন্র বিশ্লেষিত করতে পারে।

(2) উত্তপ্ত করলে ইউরিয়া প্রথমে গলে বার এবং পরে 155°C-এ বিশ্লেষিত হয়ে আমোনির। এবং বাই-ইউরেট উৎপদ্দ করে। এই বাই-ইউরেট সহসা কঠিন হয়ে পড়ে।
NH₂CONH₂ + H₂NCONH₂ → NH₂·CO·NH·CO·NH₂ + NH₂

वाই-ইউরেট

ইউরিয়াকে খুব তাড়াত।ড়ি উত্তপ্ত করলে অ্যামোনিয়া ও সায়ানিক অ্যাসিডে (HCNO) পরিণত হয়। সায়ানিক অ্যাসিড পরে বহুগুণীত হয়ে সায়ানুরিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

$$H_2NCONH_3 \rightarrow NH_3 + HCNO$$

3HCNO \rightarrow (HCNO)₃

(3) এক মোল ইউরিয়া এক তুল্যাব্দ পরিমাণ নাইট্রিক অ্যাসিড এবং এক তুল্যাব্দ পরিমাণ অকজালিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার কেলাসাকার লবণ ব্যালিমে নাইট্রেট (I) এবং ইউরিয়া অকজালেট (II) উৎপন্ন করে। অতএব ইউরিয়ার অমগ্রাহীতা হলো I (এক)।

$$H_2NCONH_2 + HNO_8 \rightarrow H_2N \cdot CONH_2 \cdot HNO_8 \qquad ... (I)$$

 $2(NH_2)_2CO + (COOH)_2 \rightarrow (NH_2CONH_2)_2 \cdot (COOH)_3 ... (II)$

(4) নাইট্রাস আর্গিড ইউরিয়াকে নাইট্রোজেন ও কার্মন ডাই-অক্সাইডে বিশ্লিষ্ট করে। এই বিক্রিয়ায় নাইট্রোজেন মাত্রিক পরিমাণে উৎপদ্ম হয় না।

$$(NH_2)_2CO + 2HNO_2 \rightarrow CO_2 + 3H_2O + 2N_4$$

(5) ক্ষারীয় সোডিয়াম হাইপোরোমাইড দ্রবণের সঙ্গে ইউরিয়ার বিজিয়ায় নাইট্রোজেন ও কার্বন ডাই-অক্সাইড উৎপন্ন হয়। উৎপন্ন কার্বন ডাই-অক্সাইড ক্ষারের সঙ্গে বিজিয়ায় কার্বনেট উৎপন্ন করে।

$$(NH_2)_2CO + 3NaOBr + 2NaOH \rightarrow N_2 + Na_2CO_3 + 3NaBr + 3H_2O$$

(6) সোডিয়াম ইথক্সাইডের উপস্থিতিতে ইউরিয়ার কোংল দ্রবণকে ম্যালোনিক এস্টারের সঙ্গে রিফ্লাক্স করলে ম্যালোনাইল ইউরিয়া(I) [যাকে বার্রবিটিউরিক জ্যাসিড (Barbituric acid) বলে 1 উৎপন্ন হয়।

(7) ফসফরাস অক্সিক্রোরাইডের উপন্থিতিতে অকন্ধালিক অ্যাসিডের সঙ্গে ইউরিয়ার বিক্রিয়ায় অকজালাইল ইউরিয়া উৎপন্ন হয়।

$$\begin{array}{c|cccc} COOH & H_2N & CO-NH \\ & & POCl_3 & & \\ & + & CO \xrightarrow{POCl_3} & CO+2H_2O \\ & & & \\ COOH & H_2N & CO-NH \end{array}$$

সনাক্তকর্ণঃ (1) ইউরিয়ার দ্রবণে ক্ষারীর সোডিয়াম হাইপোরোমাইড দ্রবণ যোগ করলে নাইটোজেন গ্যাস বার হয়।

- (2) ইউরিয়ার দ্রবণে সোভিয়াম নাইট্রাইট ও হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড যোগ করলে যে গ্যাস বার হয় তাকে চুনের জলের মধ্যে প্রবাহিত করলে চুনজ্বল দুধের মত হয়। অর্থাৎ কার্বন ডাই-অক্সাইড নির্গত হয়।
- (3) উত্তপ্ত করলে প্রথমে ইউরিয়া গলে যায় এবং পরে অধিক তাপমান্রায় বিশ্লিষ্ট হয়ে অ্যামোনিয়া ও বাই-ইউরেট পরিণত হয়। এই বাই-ইউরেট সহসা কঠিন হয়ে পড়ে। অ্যামোনিয়াকে গন্ধ দিয়ে সনাক্ত করা যায় এবং ঐ বাই-ইউরেটের জলীয় দ্রবণে কািস্টক সোড়। দ্রবণ যোগ করার পর এক ফোটা কপার সালফেট যোগ করলে দ্রবণের বর্ণ বেগুনী হয়। একে বাই-ইউরেট পরীক্ষা বলে।
- (4) ইউরিয়ার দ্রবণকে নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করে ঘন দ্রবণ প্রস্তৃত করার পর ঠান্তা করলে ইউরিয়া নাইট্রেটের সাদ। কেলাস পাওয়া যায়।

ব্যবহার ঃ (1) সবচেয়ে বেশি পরিমাণে ইউরিয়। সার হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

- (2) ইউরিয়া ফরম্যালডিহাইড নামে প্লান্টিক বারবিউটিউরেট ও ইউরিয়া কিবামাইন (Urea stebamine) নামে ওবুধ এবং হাইড্রাজিন প্রস্তৃতিতে প্রচুর পরিমানে ইউরিয়া ব্যবহৃত হয়।
- গঠন $^{\circ}$ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুম্ব নির্ণরে জ্ঞানা যায় যে, ইউরিরার আণবিক সংকেত $N_{a}H_{a}CO$ ।

(2) কার্বনিল ক্লোরাইড বা ডাই-ইথাইল কার্বনেটের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্লিয়ায় ইউরিয়া উৎপন্ন হয়। অতএব ইউরিয়া হলো ডাই-আ্যামাইড $O = C(NH_2)_2$ ।

$$O=C < Cl + 2NH_3 \rightarrow O = C < NH_2 + 2HCl$$

- (3) কিছু কিছু ক্ষেত্রে ইউরিয়া ডাই-আমাইডের ন্যায় আচরণ করলেও অনেক ক্ষেত্রে আবার করে না। অজৈব অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাই-আমাইডগুলি কখনও স্থায়ী লবণ উৎপল্ল করে না। কিন্তু ইউরিয়া করে। উদাহরণ, ইউরিয়া নাইট্রেট (NH₂)₂CO·HNO₈। এক মোল ইউরিয়া এক তুল্যাংক পরিমাণ অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় এই লবণ উৎপল্ল করে। অতএব ইউরিয়ার অন্তগ্রহীতার সংখ্যা এক। কিন্তু ডাই-আমাইড গঠন হলে ইউরিয়ার অন্তগ্রহীতা হতে। দুই।
- (4) এই অসুবিধে দ্র করার জন্য ইউরিয়ার অ্যামিভিন গঠন (I) দেওরা হলো, সেটি ইউরিয়ার ভাই-অ্যামাইড গঠনের (I) সঙ্গে গতীয় সাম্যাবস্থায় (Dynamic equlibrium) বা টটোমেরিক (Tautomeric) অবস্থায় বর্তমান।

$$O = C \left\langle \begin{array}{c} NH_{3} \\ NH_{3} \end{array} \right\rangle = HO - C \left\langle \begin{array}{c} NH \\ NH_{2} \end{array} \right\rangle$$
(II)

আ্যামিডিন গঠনে একটি শবিশালী ক্ষারীয় ইমিনো (>NH) মূলক আছে, বা আ্যাসিডের প্রোটনকে সহজে গ্রহণ করে লবণ প্রস্তুত করে। একটি ইমিনো মূলক থাকায় এর অম্প্রাহীতা হয় এক।

কিন্তু অন্য কোন অ্যামাইড এই অ্যামিডিন গঠন দের না।

(5) উত্তপ্ত করলে ইউরিয়া থেকে সহজ্বে আমোনিয়া ও সায়ানিক আগিড পাওরা বায়। এই বিক্রিয়ার পরিপ্রেক্ষিতে ভারনার (Werner) ইউরিয়ার গঠন দেন,

$$HN = C < \bigvee_{0}^{NH_{5}} \rightarrow HNCO + NH_{8}$$

এই গঠনে ইউরিয়ার একটি নাইট্রোজেন পরমাণুর পাঁচটি সমযোজক (Covalent bond) আছে, বা অসম্ভব।

(6) ইউরিয়া কেলাসের এক্স-রে বিশ্লেষণে জানা গেছে যে, ইউরিয়ার দৃটি C—N যোজক দৈর্ঘ্য সমান এবং এর মান 1:37Å। কিন্তু আালিফ্যাটিক আমিনের C—N যোজক দৈর্ঘ্য 1:47Å এবং C=N যোজক দৈর্ঘ্য 1:28Å। অতএব ইউরিয়ার C-N যোজকটিতে আংশিক দ্বিবন্ধ আছে। উপরোক্ত ব্যাপারগুলির সুষ্ঠু মীমাংসার জন্য ইউরিয়ার সংস্পান্দন গঠন দেওয়া হলো।

$$O = C \left\langle \begin{array}{c} NH_2 \\ NH_2 \\ (a) \end{array} \right. \leftrightarrow \overline{O} - C \left\langle \begin{array}{c} H_2 \\ NH_2 \\ \end{array} \right. \leftrightarrow \overline{O} - C \left\langle \begin{array}{c} NH_2 \\ + \\ NH_2 \end{array} \right.$$

এই তিন্টি গঠনের কোন একটি গঠন ইউরিয়ার নয়, কিন্তু তিনটি গঠনের সংকর গঠনটি হলো ইউরিয়ার। (a) গঠনটিতে আধান (Charge) পৃথক না হলেও (b) এবং (c) গঠনে আধান পৃথক হয়েছে। ফলে ইউরিয়ার দ্বিমেরু আঘূর্ণন (Dipole moment) কিছু পরিমাণ থাকবে এবং মেপে দেখা গেছে এই পরিমাণ 4.56D। (b) এবং (c) গঠনে অক্সিজেন পরমাণুর উপর একটি ঋণাত্মক আধান থাকায় এই আহিত (Charged) অক্সিজেন পরমাণু একটি প্রোটনকে গ্রহণ করতে পারে। অর্থাৎ এর অক্সগ্রহীতা হয় এক। কোন বস্তুর সংস্পন্দন গঠন হলে তার সংস্পন্দন শক্তি (Resonance energy) থাকবে। ইউরিয়ার এই শক্তির পরিমাণ 23 কিলো ক্যালোরি প্রতি মোল।

প্রশাবলী

- সংশ্লেষণ কর: (i) ভাই-ইথাইল কার্বনেট (ii) কার্বনিল ক্লোরাইড
 (iii) অ্যালকাইল ক্লোরোফরমিক এক্টার (iv) ইউরিয়া (v) অ্যামোনিয়াম
 কার্বোনেট।
- 2. নিম্নলিখিত বিক্রিয়কের সঙ্গে ইউরিয়া কি শর্ডে বিক্রিয়া করবে এবং বিক্রিয়ায় উৎপন্ন পদার্থ কি হবে ? (i) HNO_s (ii) HNO_s (iii) $(COOH)_s$ (iv) NaOBr (v) $CH_s(CO_2C_3H_s)_s$.
- ইউরিয়ার গঠন নির্পণ কর। কি কাজে ইউরিয়া ব্যবহৃত হয় ? ইউরিয়াকে
 কিভাবে সনাক করা বায় ?

অসংপৃক্ত কোছল, অ্যালডিছাইড, কিটোন এবং অ্যাসিড সমুছ

Unsaturated Alcohols, Aldehydes, Ketones & Acids

অসংপৃক্ত কোহল

সরলতম অসংপৃদ্ধ কোহল হলে। ভিনাইল কোহল $(CH_2 = CHOH)$, সেটি অজানা। বে কোন পদ্ধতিতে এই ভিনাইল কোহলটি প্রস্তুত করতে গেলে অ্যাসিট্যালডিহাইড পাওয়া যায়। ভিনাইল রোমাইডের সঙ্গে সিলভার হাইড্রক্সাইডের বিক্রিয়ায় অ্যাসিট্যালডিহাইড উৎপক্ষ হয়।

$$CH_2 = CHBr + AgOH \rightarrow (CH_2 = CHOH) \rightarrow CH_3 \cdot CHO$$
.

ভিনাইল কোহল জানা না থাকলেও এই কোহলের জাতক, ষেমন ভিনাইল ক্লোরাইড, সায়নাইড, ইথার ইত্যাদি, জানা আছে ।

$$CH \equiv CH + HCI \xrightarrow{\text{HgSO}_4} CH_2 = CHCI.$$

$$BrCH_2 \cdot CH_2Br + KOH \xrightarrow{\text{C}_2H_5OH} CH_2 = CH \cdot Br + KBr + H_2O.$$

ভিনাইল ক্লোরাইড ও ভিনাইল অ্যাসিটেটের বহুলীভূত পদার্থ হলো ভিনিয়ন (Vinion)। এটি একটি বিশেষ ধরনের প্লান্টিক, যা শিম্পে নানা কান্তে লাগে।

অ্যাল্লাইল কোহল (Allyl alcohal) $CH_s = CH \cdot CH_s OH$ ঃ
(1) অধিক তাপমান্তার (500°C) প্রোপিলিনের সঙ্গে ক্লোরনের বিক্রিয়ার অ্যাল্লাইল ক্লোরাইড পাওয়া যায়। যাকে অ্যাসিড দিয়ে আর্র্র বিশ্লোষিত করলে অ্যাল্লাইল কোহল পাওয়া যার।

$$CH_{a} = CH \cdot CH_{a} \xrightarrow{Cl_{a}} CH_{a} : CH \cdot CH_{a}Cl \xrightarrow{H_{a}^{2}O}$$

$$CH_{a} : CH \cdot CH_{a}OH$$

(2) ফরমিক অ্যাসিড বা অকজালিক অ্যাসিডের সঙ্গে গ্রিসারলকে 160°C-এ উত্তপ্ত করলে অ্যাল্লাইল কোহল পাওয়া বায়।

$$\begin{array}{cccc} CH_2OH & CH_2OOC\cdot COOH \\ | & & | & | & | & | \\ CHOH + (COOH)_2 & \longrightarrow & CHOH & \longrightarrow \\ | & & | & | & | & | \\ CHOH & & & | & | & | \\ CH_2OOC & & & CH_2 \\ | & & | & | & | \\ CHOOC & & \longrightarrow & CH \\ | & & | & | & | \\ CH_2OH. & & & CH_2OH \\ \end{array}$$

আ্যাল্লাইল কোহল ঝাঁঝালে। গদ্ধবৃদ্ধ বর্ণহীন তরল। জলের সঙ্গে যে কোন অনুপাতে দ্রাব্য। স্ফুটনাঙ্ক 97°C। আল্লোইল মূলকের জন্য এই ঝাঁঝালো গদ্ধ। পিরাজে এবং সরষের তেলে অ্যাল্লাইল মূলক থাকায় এদের গদ্ধ ঝাঁঝালো হয়।

অ্যাল্লাইল কোহলে অসংপৃক্ত। (। দ্বন্দ্ধ) এবং প্রাথমিক কোহল মূলক আছে এবং এই যৌগটি উভয়প্রকার ক্রিয়াশীল মূলকের বিক্রিয়া দেয়।

(1) লঘু পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ দিয়ে আল্লোইল কোহলকে জারিত করলে গ্লিসারল পাওরা যায়

$$CH_2 = CH \cdot CH_2OH + H_2O + O \rightarrow HOCH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2OH$$
.

কিন্তু শব্দিশালী জারক বস্তুর প্রভাবে আ্যাল্লাইল কোহল দ্বিবন্ধ ভেঙ্গে যেতে পারে। তাই এই অসংপ্রতাকে সংরক্ষিত করে জারিত করা যেতে পারে। বেমন অ্যাল্লাইল কোহল রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার 2:3 ডাই-রোমো প্রোপানল (I) পাওরা বায়। বাকে জারিত করলে 2:3 ডাই-রোমো প্রোপানোয়িক অ্যাসিড (II) পাওরা বায়। এই অ্যাসিডকে মিথানলের উপস্থিতিতে দন্তঃরজ (Zinc dust) দিয়ে উত্তপ্ত করলে রোমিন পরমাণু দৃটি অপসারিত হয়ে পুনরায় অসংপ্রতা ফিরিয়ে আনে। এতে অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড (III) উৎপন্ন হয়।

$$CH_{2}: CH \cdot CH_{2}OH \xrightarrow{Br_{2}} Br \cdot CH_{2} \cdot CH(Br) \cdot CH_{2}OH \xrightarrow{[0]}$$

$$Br \cdot CH_{2} \cdot CHBr \cdot COOH \xrightarrow{Zn/CH_{3}OH} CH_{2}: CH \cdot COOH.$$
(II)

অসংপুক্ত অ্যালডিহাইড

সরলতম অসংপৃত্ত আলেডিহাইড হলো আক্রোলিডিহাইঙ বা আক্রোলিন $(CH_2 = CH \cdot CHO)$ । গ্লিসারলকে পটাশিরাম বাই-সালফেট (কঠিন) দিরে পাতিত করলে জলে ৷ অণু বিযুক্ত হয়ে আক্রোলিন সহজে প্রস্তু ত হয়।

HOCH₂·CH(OH)·CH₃OH → CH₂ = CH·CHO + 2H₂O

প্রোপিলিনকে জারিত করে সরাসরি আক্রোলিন প্রস্তুত করা যায়।

অ্যাক্রোলিন অবস্থিকর ঝাঁঝালে। গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল । স্ফুটনার্ক্স 52°C । β κ আাক্রোলিন হলে। $\kappa\beta$ -অসংপৃক্ত অ্যালডিহাইড ($\mathrm{CH}_2=\mathrm{CH}\cdot\mathrm{CHO}$)। এই যোগটি অস্থায়ী ।

অ্যাক্রোলন রোমিনের এবং হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার যথাক্রমে 2:3 ডাই-রোমো প্রোপান্যাল এবং 3 ক্রেরো-প্রোপান্যাল পাওয়া যায়। মার্কোনিকঞ্চ নিরমের বিপরীতভাবে যোগ হয়, কারণ এই বোগে ইলেকট্রন আকর্ষী অ্যালডিহাইড মূলক আছে বলে।

CH₂: CH·CHO+Br₂ → BrCH₂·CHBr·CHO

CH₂: CH·CHO+HCl → Cl·CH₂·CH₂·CHO

অ্যাক্রোলিন অ্যামোনিয়াকৃত সিলভার নাইট্রেট দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করে ধাতব সিলভার মুক্ত করে এবং নিজে জ্ঞারিত হয়ে অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

CH₂: CH·CHO+HCN → CH₃: CH·CH(OH)·CN

কোটোক্সালডিহাইড CH_s·CH : CH·CHO : আলডলকে উত্তপ্ত করে প্রস্তুত করা হয়।

CH₈·CH(OH)·CH₂·CHO → CH₈·CH : CH·CHO + H₂O

ক্লোটোন্যালডিহাইড বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাব্দ 104°। এটির রাসায়নিক ধর্ম অনেকটা আক্রোলনের মত। ক্লোটোন্যালডিহাইড দুটি জ্যামিতিক সমাবয়ব দের। বেমন.

অসংপৃক্ত কিটোন

সরলতম অসংপৃদ্ধ কিটোন হলো মিথাইল ভিনাইল কিটোন $(CH_sCOCH: CH_s)$ । কন্টিক সোডো দ্রবণের উপস্থিতিতে ফরম্যালভিহাইডের সঙ্গে অ্যাসিটোনের (আলেডল সংঘনন) বিক্রিয়ায় উৎপদ্ধ বস্তুকে (I) উত্তপ্ত করে জলের অগু বিযুক্ত হয়ে মিথাইল ভিনাইল কিটোন উৎপদ্ধ হয়।

মিথাইল ভিনাইল কিটোন তরল পদার্থ। যাকে রেখে দিলে বহুলীভূত হয়ে পড়ে। প্লান্টিক প্রস্তৃতিতে এটি বাবহৃত হয়। স্ফুটনাক্দ 79°C।

মেসিটাইল অক্সাইড ($\mathrm{CH_s}$) $_2\mathrm{C:CHCOCH}_s$ থেরিয়াম হাইডুক্সাইডের উপন্থিতিতে অ্যাসিটোন আ্যালডল সংখনন বিক্রিয়ায় ডাই-অ্যাসিটোন কোহল উৎপত্র হয়। বাকে আয়োডিন কেলাস দিয়ে উত্তপ্ত করলে জলের অণু বিযুদ্ধ হয়ে মেসিটাইল অক্সাইড উৎপত্র হয়।

$$\begin{array}{c|c} OH \\ Ba(OH)_2 & | & I_2 \\ (CH_8)_2CO + CH_3 \cdot CO \cdot CH_3 & \rightleftarrows & (CH_8)_2C \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_8 \rightarrow \\ (CH_2)_2C - CH \cdot CO \cdot CH_8 + H_2O \end{array}$$

মেসিটাইল অক্সাইড বিশিষ্ট গদ্ধযুক্ত তরল পদার্থ। স্ফুটনাৰ্ক 130°C। রন্ধন বন্ধ ও তেলের দ্রাবক হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

অসংপৃক্ত কাৰ্বন্ধিল অ্যাসিড

(1) আ্রাক্রাইলিক অ্যাসিড (CH₂: CH·COOH) হলো সরলতম অসংপৃত্ত এক ক্ষারীয় কার্বিরল অ্যাসিড। অ্যামোনিয়াক্ত সিলভার নাইট্রেট দিয়ে অ্যাক্রোলিনকে জারিত করলে অ্যাক্রাইলিক পাওয়া যায়।

$$CH_2: CH \cdot CHO + [O] \longrightarrow CH_2: CH \cdot CO_2H$$

(2) ভিনাইল ব্রোমাইডের (I) সঙ্গে পটাশিরাম সারানাইডের বিক্রিয়ার উৎপক্ষ ভিনাইল সারানাইডকে (II) আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড উৎপক্ষ হর।

$$CH_a: CHBr + KCN \longrightarrow CH_a: CHCN \xrightarrow{H_aO} CH_a: CH \cdot COOH$$

(3) β-হাইড্রান্থ প্রোগিয়োনিক অ্যাসিডকে কণ্টিক সোডা দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{NaOH} \\ \text{HOCH}_2 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{COOH} --- \rightarrow \text{CH}_4 : \text{CH} \cdot \text{COOH} + \text{H}_2\text{O} \end{array}$$

(4) নিকেল প্রভাবকের উপস্থিতিতে অ্যাসিটিলিন কার্বন মনোক্সাইড ও জলের সঙ্গে বিক্রিয়ার আক্রাইলিক অ্যাসিড পাওয়া বায়।

আ্রাক্রাইলিক আর্গিড বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাব্দ 141°C। জলে যে কোন অনুপাতে দ্রার। আ্রাক্রাইলিক আর্গিডকে রেখে দিলে বহুলীভূত হয়ে কঠিন আকার প্রাপ্ত হয়। আ্রাক্রাইলিক আর্গিড দ্বিবন্ধ ও কার্বন্ধিল ক্রিয়াশীল মূলকের বিক্রিয়া সমূহ দেখায়।

(1) অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় <β-ডাই-রোমে। প্রোপিয়োনিক উৎপন্ন করে।

CH_a: CH·COOH + Br₂ ---> Br₂·CH_a·CHBr·CO₂H

(2) অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড হাইড্রোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

(3) আক্রাইলিক অ্যাসিড হাইড্রোরোমিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার β-রোমো প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে (কার্বন্ধিল মূলক থাকায় মার্কোনিকফ নিয়মের বিপরীত দিকে যুক্ত হয়)।

 $CH_2: CH \cdot CO_2H + HBr \longrightarrow Br \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$

ক্রোটোনিক অ্যাসিড, $CH_3CH - CH \cdot CO_2H$: ক্রোটোন্যাল-ডিহাইডকে জ্যারিত করে প্রস্তুত করা হয়।

CH₃·CH : CH·CHO + [O] --→ CH₃·CH : CH·CO₂H

পিরিভিনের উপস্থিতিতে অ্যাসিট্যালভিহাইভের সঙ্গে ম্যালোনিক অ্যাসিডের বিক্লিয়ায় কোটোনিক অ্যাসিভ পাওয়া বায়।

 $CH_3 \cdot CHO + CH_2(COOH)_2 \rightarrow CH_3 \cdot CH - CHCO_2H + CO_2 + H_2O$ কোটোনিক অ্যাসিডের দুটি জ্যামিডিক সমাবয়ব আছে। ট্রান্স অ্যাসিডকে কোটোনিক অ্যাসিড বলা হয় এবং এটি ছায়ী কঠিনাকার পদার্থ। গলনাক $72^{\circ}C$ ।

পিস সমাবরবটিকে আইসোজোটোনিক অ্যাসিড বলে। এটি অস্থারী যৌগ এবং এটির গলনাক 15°C।

প্রশাবলী

- সংগ্রেষণ কর: (i) অ্যাল্লাইল ফোহল (ii) অ্যাক্রোলন (iii) ক্রোটোন্যালভিহাইড মেসিটাইল অক্সাইড (iv) মিথাইল ভিনাইল কিটোন
 (v) অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড (vi) ক্রোটোনিক অ্যাসিড।
- 2. কোটোনিক আসিডের সমাবয়বগুলির নাম ও গঠন লেখ।
- 3. বিভিয়াটি সম্পূর্ণ কর :
 - (i) $CH_2: CH \cdot CO_2H + HBr \rightarrow ?$
 - (ii) CH: CH+CO+H₂O \rightarrow ?
 - (iii) $CH_8COCH_3 \xrightarrow{Ba/(OH)} A \xrightarrow{I_2} B + C.$
 - (iv) $CH_2OH \cdot CHOH \cdot CH_2OH \xrightarrow{KHSO_4} A \xrightarrow{AgNO_3/NH_4OH} A_{-H_2O} \xrightarrow{B+Ag.}$

কলিকাডা বিশ্ববিদ্যালয় কর্তৃক অতি সম্প্রতি প্রকাশিড রসায়নের বি.এস.সি পাস পাঠ্যক্রম অনুযায়ী নিম্নলিখিত বিষয়গুলি সংযোজিত হলো

কার্বন অক্সিজেন বন্ধন (Carbon oxygen bonds) ঃ অক্সিজেন পরমাণুর ইলেকট্র বিন্যাস হলো $1s^2 2s^2 2p_x^2 2p_y^1 2p_z^1$ (পৃঃ ৫১ দুন্টব্য) এবং অক্সিজেন পরমাণুও অন্য মৌলের পরমাণুর সঙ্গে সক্ষরায়িত অরবাইটালের সাহায়েয় যুক্ত হয়ে সুন্থিত যৌগ গঠন করতে পারে। যেমন অক্সিজেন দুটি মিথাইল ম্লকের কার্বন পরমাণুর সঙ্গে যুক্ত হয়ে ডাই-মিথাইল ইথার যৌগ সৃষ্টি করতে পারে, বাতে অক্সিক্সেন তার চারটি sp³ সক্ষরায়িত অরবাইটালেক ব্যবহার করতে পারে—দুটি কার্বনের প্রত্যেকটির একটি sp³ অরবাইটালের সঙ্গে অক্সিজেনের একটি করে মোট দুটি sp³ অরবাইটালের অধিক্রমণের ফলে দুটি ক বন্ধন সৃষ্টি হয় এবং অক্সিজেনের অপর দুটি নিঃসঙ্গ ইলেট্রন যুগল বর্তমান থাকে। এর ফলে C—O—C কোণের মান 110° এবং C—O বন্ধন দৈর্ঘ্য $1\cdot42$ হয়।

অক্সিজেন শরমাণু কার্বনের সঙ্গে বিবোজক বারাও যুক্ত থাকতে পারে, বেমন আ্যাসিটোনে $(CH_3)_2C-O$ থাকে। এখানে অক্সিজেন শরমাণু তিনটি sp² সক্ষরায়িত অরবাইটালকে কাজে লাগায়। এক্সেত্রে অক্সিজেনের একটি sp² অরবাইটাল কার্বনের একটি sp² অরবাইটালের সঙ্গে অধিক্রমণের ফলে অক্সিজেন-কার্বন σ বেজেকের উংপত্তি হয় এবং অক্সিজেনের অপর দুটি sp² অরবাইটালে প্রত্যেকটিভে নিঃসঙ্গ এফাড়া ইলেকট্রন থাকে। একটি অসক্ষরায়িত ইলেকট্রন যেমন অক্সিজেন পরমাণুতে থাকে, তেমনি কার্বন পরমাণুত থাকে। এই দুটি অসক্ষরায়িত ইলেকট্রন একে অন্যের সঙ্গে পাশাপাশি অধিক্রমণের ফলে π বন্ধনের সৃষ্টি হয়। এখানে C-C-C বন্ধন কোণের মান 120° এবং C-C বন্ধন দৈখ্য 1.22Å। অক্সিজেন কার্বনের থেকে অধিক তড়িং খণাত্মক মৌল বলে কার্বন অক্সিজেন বন্ধনিটি মেরুগ্রন্থ হবে।

কার্বন নাইট্রোজেন বন্ধন (Carbon nitrogen bonds) $^{\circ}$ নাইট্রোজেন পরমাণুর ইলেকট্রন বিন্যাস হলো $1s^2 2s^2 2p_x^{-1} 2p_y^{-1} 2p_z^{-1}$ । নাইট্রোজেনেরঃ সক্ষরায়িত অরবাইটালের সাহায্যে কার্বন নাইট্রোজেনের এক্যোজক (C—N),

দিবোজক (C=N) এবং তিষোজক (C≡N) সম্পন্ন যোগ গঠন করতে পারে এবং প্রতি ক্ষেত্রে নাইট্রোজেন পরমাণুটিতে নিঃসঙ্গ একজোড়া ইলেকট্রন বর্তমান এবং প্রতি ক্ষেত্রে কার্বন নাইট্রোজেনের মধ্যে σ বন্ধন এবং কার্বন ও নাইট্রোজেন পরমাণুর প্রত্যেকটির একটি ও দুটি অসক্ষরায়িত ইলেকট্রন পরস্পরের সঙ্গে পাশাপাশি অধিক্রমণের ফলে যথাক্রমে দিবোজক ও তিষোজকের উৎপত্তি হয় অর্থাৎ কার্বন নাইট্রোজেনের মধ্যে দিবোজক ও তিযোজক যথাক্রমে একটি ও দুটি π বন্ধন থাকে। কার্বন নাইট্রোজেনের এক যোজক, দিবোজক ও তিযোজকের বন্ধন দৈর্ঘ্য যথাক্রমে। 1·47 Å, 1·29Å এবং 1·16Å।

$$R \cdot CH_2 - NH_3$$
 $R \cdot CH - NH$ $R \cdot C \equiv N$ প্রাথমিক আমিন ইমিনে। যৌগ নাইট্রাইল বা সায়ানাইড

এছাড়া আইসোনাইট্রাইল (আইসোসায়ানাইড) যৌগে নাইট্রোজেন পরমাণুতে
নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন যুগল থাকে না। আইসোনাইট্রাইল যৌগে নাইট্রোজেন আইসোসায়ানাইড ম্লাকের কার্বন পরমাণুর সঙ্গে তিনটি সমযোজক ও একটি তড়িংযোজক
দ্বারা এবং নাইট্রোজেন আলকাইল ম্লাকের কার্বন পরমাণুর সঙ্গে একটি সমযোজক
দ্বারা মুক্ত থাকে। অর্থাং নাইট্রোজেন চারটি সমযোজক ও একটি তড়িংযোজক
দ্বারা মুক্ত থাকে।

व्यापुर हरनकान व्यथनत्र

অভিযুগ্মভা (Hyperconjugation) গ মিথাইল মূলক ইলেকট্রন বিকর্ষী বলে নিম্নলিখিত অ্যালকাইল মূলকের আবেশীর ক্রিয়ার (পৃঃ ৭৩ দুখব্য) আপেক্ষিক মানের ক্রম হবে—

$$CH_s$$
 CH_s
 CH_s
 CH_s
 CH_s
 CH_s
 CH_s
 CH_s
 CH_s
 CH_s

কিন্তু অ্যালকাইল মূলক দ্বিবদ্ধে বা বেনজিন বৃত্তে যুক্ত থাকলে আবেশীর ক্রিয়ার। উপরোক্ত ক্রমের ব্যাঘাত সৃষ্টি হয় এবং বিপরীত দিকে হয়। এর থেকে স্পষ্ট বোঝা বার যে, অ্যালকাইল মূলক এইসব ক্ষেত্রে আবেশীর ক্রিয়া ছাড়া অন্য কোন ক্রিয়াবিধির সাহায্যে ইলেক্ট্রন মুক্ত করতে পারে এবং সংস্পাননের দ্বারা এটির ব্যাখ্যা করা যায়, যাতে ইলেক্ট্রন স্থানচ্যুতি নিম্মলিখিতভাবে ঘটতে পারে—,

$$\begin{array}{ccc} H & & H^+ \\ \downarrow \supset & \bigcap \\ H--C-CH - CH_2 \leftrightarrow H-C=C-\overline{C}H_2 \\ \downarrow & \downarrow \\ H & & H \end{array}$$

এই ধরনের ইলেকট্রন অপসরণকে অতিযুগাতা (Hyperconjugation) বা বন্ধনিবহীন সংশ্বনদন (No bond resonance) বলে । অবশ্য কোন ক্ষেত্রেই এই H^+ প্রোটন কার্যত বিচ্ছিন্ন হতে পারে ন। । অতিযুগাতার ক্ষেত্রে আালকাইল মূলকের ইলেকট্রন দানের রুম হবে $CH_3 - > CH_3CH_2 - > (CH_3)_2CH > (CH_3)_3C$ —অর্থাৎ আবেশীর ক্লিয়ার বিপরীত । অসংপৃক্তা সম্পন্ন তম্মের \measuredangle -কার্বন পরমাণুতে যুক্ত হাইড্রোক্লেনের উপর অতিযুগাতার মাত্রা নির্ভর করে । যেমন— $CH_3 \cdot CH = CH_2$, $CH_3 \cdot CH_3 \cdot$

একেরে I নং যোগের অতিযুগ্যতার মান স্বাধিক এবং IV নং যোগের ক্ষেত্রে এই মান প্রায় শূন্য।

ইথাইল কোহলের রাসায়নিক ধর্ম

ইথানলের জলবিযুক্ত (Dehydration) বিক্রিয়াঃ ইথানলকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ইথানলের পরিমাণ ও তাপমাত্রার উপর নির্ভর করে কি ধরনের যৌগ উৎপন্ন হবে।

ইথানলের হাইড্রাক্সল মৃলকের (– OH) অক্সিজেন পরমাণুটিতে নিঃসঙ্গ পুজোড়া ইলেকট্রন আছে। ইথানলের হাইড্রাক্সল মৃলকের অক্সিজেন পরমাণুর একটি নিঃসঙ্গ ইলেক্ট্রন জোড় অ্যাসিডের প্রোটনকে গ্রহণ করে অক্সোনিয়াম আয়নে (I) পরিণত হয়। এই অক্সোনিয়াম আয়নটির কার্বন-অক্সিজেন সমযোজকের ইলেক্ট্রন যুগলকে অক্সিজেন টেনে নিয়ে জল (H2O) হিসেবে মৃষ্ট হয়। এর ফলে ইথাইল কার্বোনিয়াম আয়ন (II) সৃষ্টি হয়। এটি পরবর্তী ধাপে তিন ভাবে বিক্রিয়া করতে পারে। বা বিক্রিয়কের পরিমাণ ও তাপমাতার উপর নির্ভর করে। বেমন (৪) কম তাপমাতার

(100°C) এই ইথাইল কার্বোনিয়াম আয়নটি প্রোটন বিচ্ত অ্যাসিডের অ্যানায়ন অংশের সঙ্গে (একেতে HSO,) বিক্রিয়ায় ইথাইল হাইড্রোজেন সালফেট (III) উৎপদ্র হয়।

(b) অধিক তাপমাত্রার ইথাইল কার্বোনিয়াম আয়নটি (ধনাত্মক আধানযুক্ত কার্বন পরমাণুর পাশের কার্বনে যুক্ত হাইড্রোজেনকে) একটি হাইড্রোজেনকে প্রোটন হিসেবে পরিত্যাগ করে ইথিলিনে (IV) পরিণত হয়।

$$CH_3 \cdot \overset{\uparrow}{C}H_2 \rightarrow CH_2 = CH_2 + H^+$$
(IV)

(c) ইথানলের পরিমাণ কম এবং তাপমাত্রা বেশি হলে ইথিলিন উৎপন্ন হয়। কিন্তু ইথানলের (কোহলের) পরিমাণ বেশি হলে এবং তাপমাত্রা বেশি হলে ইথাইল কার্বোনিয়াম আয়ন ইথানলের সঙ্গে বিক্রিয়া করে যে মধ্যবর্তী অক্সোনিয়াম আয়ন (V) উৎপন্ন হয় তার থেকে একটি প্রোটন বিচ্ছিন্ন হয়ে ডাই-ইথাইল ইথার যৌগ সৃষ্টি করে।

$$CH_3 \cdot \overset{\uparrow}{C}H_2 + \vdots \overset{\uparrow}{O} - CH_2 \cdot CH_3 \rightarrow CH_3 \cdot CH_2 OCH_2 CH_4 + H^+$$

$$\downarrow \\ \downarrow \\ \downarrow \\ OCH_2 CH_3 + H^+$$

প্রে:পিয়োক্সালডিহাইড বা প্রোপাক্সাল CH_3CH_2CHO :
(1) ডাইকোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে n-প্রোপাইল কোহলকে জারণে
প্রোপান্যাল প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_3 \cdot CH_2 CH_2 OH \xrightarrow{[O]} CH_3 CH_2 CHO$$

(2) 300°C-এ কপার অনুঘটকের উপর দিয়ে n-প্রোপাইল কোহলের বাস্পকে প্রবাহিত করে ডিহাইড্রোজিনেশনের দ্বারা এই অ্যালডিহাইডটি প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}OH \xrightarrow{Cu} CH_{3}CH_{2}CHO + H_{2}CHO + H_{3}CH_{2}CHO + H_{3}CHO + H_{4}CHO + H_{4}CHO + H_{5}CHO + H_$$

শ্বাসরোধকারী গন্ধ বিশিষ্ট জলের ন্যায় তরল। দাহা। জলে ও কোহলে দ্রাব্য। হিমাক্ত -81° C, ক্ষুটনাক্ত 48.8° C। প্রাক্টিক, রাবার শিপ্পে, প্রোপিয়োনিক জ্যাসিড ও পলিভিনাইল যৌগ প্রস্তুতিতে ও সংরক্ষণের কান্তে ব্যবহৃত হয়।

বিউটির্যালভিহাইড বা বিউটান্তাল $CH_3CH_2CH_2CH_3$ (1) কপার অনুঘটকের উপস্থিতিতে n-বিউটানল কোহলের বাষ্পকে 300°C-এ উত্তপ্ত করলে ডিহাইড্রোজিনেশনের দ্বারা বিউটিয়ালডিহাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}OH \xrightarrow{Cu} CH_{3}CH_{2}CH_{2}CHO + H_{2}$$

(2) **অক্রোপদ্ধতিতে** (Oxo process) ও উচ্চ চাপে ও উচ্চ তাপমান্তার প্রোপিলিন, কার্বন মনোক্সাইড ও হাইড্রোজেনের মিশ্রণকে কোবাল্ট কার্বনিল হাইড্রাইড CoH(CO) ব্যুবটকের উপস্থিতিতে বিউটির্যালভিহাইড ও আইসোবিউটির্যালভিহাইডে পরিণত হয়। আংশিক পাতন করে এই দুটি অ্যালভিহাইডকে পৃথক করা হয়।

$$CH_3 \cdot CH : CH_2 + CO + H_2 \rightarrow CH_3 CH_2 CH_2 CHO + (CH_3)_2 CH \cdot CHO$$

(3) ক্রোটন্যালভিহাইড থেকে: ক্লোটন্যালভিহাইডকে আংশিক বিজ্ঞারণে বিউটির্যালভিহাইড প্রন্তুত করা যায়।

বিউটির্যালডিহাইড দাহ্য, বিশিষ্ট গদ্ধযুদ্ধ জলের ন্যায় তরল। হিমাঞ্চ – 99°C এবং স্ফুটনাঞ্চ 75·7°C। জলে হম্প দ্রব্যে, কিন্তু কোহলে দ্রাব্য। দ্রাবক রুপে, বহুলক প্রস্তুতিতে, রাবার শিশ্পে ব্যবহৃত হয়।

আহিসোবিউটির্যালডিহাইড (CH₃)₂·CHCHO: (1) কপার অনুঘটকের উপস্থিতিতে আইসোবিউটাইল কোহলের বাষ্পকে 300°C-এ উত্তপ্ত করলে ডিহাইড্রোজিনেশনের দারা আইসাবিউটিয়ালডিহাইড প্রস্তুত করা যায়।

$$(CH_s)_2CHCH_2OH \xrightarrow{Cu} (CH_s)_2CHCHO + H_2$$

এছাড়া অস্কো পদ্ধতিতে বিউটির্যালডিহাইডের সঙ্গে এই অ্যালডিহাইডটিকে প্রস্তুত করা বার । এই অ্যালডিহাইডটি ঝাঝালো গন্ধ বিশিষ্ট, দাহ্য, বর্ণহীন ও বচ্ছ তরল। জলে আদ্রাব্য, কিন্তু কোহলে দ্রাব্য। রাবার শিস্পে, অ্যামাইনো অ্যাসিড ও নিওপেন্টাইল গ্রাইকল প্রস্থৃতিতে ব্যবহৃত হয়।

মিথাইল ইথাইল কিটোন বা বিউটানোন $CH_sCOCH_sCH_s$: দিতীয়ক বিউটাইল কোহলকে জারণে প্রস্তুত করা যায় (বিউটিনের সঙ্গে খন সালফিউরিক আাসিডের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন বস্তুকে আদ্র বিশ্বেষণে দিতীয়ক বিউটাইল কোহল পাওয়া যায়।

 $CH_{3}CH:CHCH_{3} + H_{2}SO_{4} \rightarrow CH_{3}CH_{2}CH(HSO_{4})CH_{3} \xrightarrow{H_{2}O}$ $CH_{3}CH_{2}CH(OH)CH_{3} \xrightarrow{[O]} CH_{3}CH_{2}COCH_{3}$

আ্যাসিটোনের ন্যায় গন্ধ বিশিষ্ট, বর্ণহীন, অত্যন্ত দাহ্য তরল। জলে 10% (ওজন /ওজন) দ্রাব্য। বেনজিন ও কোহলে দ্রাব্য। হিমাৰক – 86.4°C এবং ক্ষুটনাক্ষ 79.6°C। জৈব যৌগ সংশ্লেষণে, নাইট্রোসেলুলোজের দ্রাবকর্পে, পরিষ্কারক হিসেবে ব্যবহৃত হয়।